

MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

(19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁(JP)

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

(12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報 (A)

Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

(11)[KOKAI NUMBER]

特開平 9-316286

Unexamined Japanese Patent Heisei 9-316286

(43)【公開日】

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成9年(1997)12月9 December 9 (1997. 12.9), Heisei 9

 \Box

(54) 【発明の名称】

(54)[TITLE OF THE INVENTION]

よび複合成形体

熱可塑性エラストマー組成物お A thermoplastic-elastomer composition and a composit compact

(51)【国際特許分類第6版】

(51)[IPC 6]

C08L 53/02

LLY

C08L 53/02

LLW

C08F 8/50

LLW MHY

C08F 8/50

MHY

LLY

C08K 5/00

C08K 5/00

5/01

5/01

5/20

5/20

C08L 23/00

LCD

C08L 23/00

LCD

LCN

LCN

[FI]

[FI]

C08L 53/02

LLY

C08L 53/02

LLY

LLW

LLW



C08F 8/50 MHY C08F 8/50 MHY

C08K 5/00 C08K 5/00

5/01 5/01 5/20 5/20

C08L 23/00 LCD C08L 23/00 LCD

LCN LCN

【審查請求】 未請求 [REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 8 [NUMBER OF CLAIMS] 8

【出願形態】 O L [FORM OF APPLICATION] Electronic

【全頁数】 9 [NUMBER OF PAGES] 9

(21)【出願番号】 (21)[APPLICATION NUMBER]

特願平 8-130390 Japanese Patent Application Heisei 8-130390

(22)【出願日】 (22)[DATE OF FILING]

平成8年(1996)5月24 May 24 (1996. 5.24), Heisei 8

Ħ

(71)【出願人】 (71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】 [ID CODE]

000002093 000002093

【氏名又は名称】 [NAME OR APPELLATION]

住友化学工業株式会社 Sumitomo Chemical Co., Ltd.

【住所又は居所】 [ADDRESS OR DOMICILE]

大阪府大阪市中央区北浜4丁目

5番33号



(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

浜中 達郎

Hamanaka, Tatsuro

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

千葉県市原市姉崎海岸5の1 住友化学工業株式会社内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

伊地知 靖人

Ichiji, Yasuto

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

千葉県市原市姉崎海岸5の1 住友化学工業株式会社内

(74)【代理人】

(74)[AGENT]

【弁理士】

[PATENT ATTORNEY]

【氏名又は名称】

久保山 隆 (外1名) [NAME OR APPELLATION]

Kuboyama, Takashi (and 1 other)

(57)【要約】

(修正有)

(57)[ABSTRACT OF THE DISCLOSURE]

(Amendments Included)

【課題】

つベタツキ感、軟化剤のブリー 脂組成物および複合成形体。

[SUBJECT OF THE INVENTION]

TPEとしてショアーA硬度 The thermoplastic-resin composition and the で45未満の非常に柔軟で、か composit compact which are very flexible, less than 45 by Shore A hardness as TPE, which ド等の問題がなく、さらに機械 have no problem, such as feeling of stickiness 的強度のより優れた熱可塑性樹 and bleeding of softener, and which are more excellent in mechanical strength.



【解決手段】

(a) 芳香族モノアルケニル またはモノアルケニリデン炭化 水素重合体からなる重合体ブロ ックAと部分的にまたは完全に 水素添加された脂肪族共役ジエ ン炭化水素重合体からなる重合 体ブロック B からなるブロック 共重合体100重量部、(b) オレフィン系共重合体ゴム10 0 重量当たり、鉱物油系軟化剤 を20~150重量部含有する 油展オレフィン系共重合体ゴム 50~400重量部、(c) ポ リオレフィン樹脂2~100重 量部、および、(d) 鉱物油系 軟化剤50~350重量部から なる組成物であり、かつ、(b) 成分の全量と、成分(a)及び (c) の一部、又は全量、及び を有機パーオキサイドの存在下 で熱処理して部分架橋せしめた 組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

(a) 数平均分子量5,00 0~125,000の芳香族モ ノアルケニルまたはモノアルケ る重合体ブロックAを少なくと も2つ有し、かつ、数平均分子 量10,000~800,00 0の部分的にまたは完全に水素

[PROBLEM TO BE SOLVED]

It is a composition which consists of

- (a) 100 weight-parts of block copolymers which consist of polymer block A which consists of aromatic mono-alkenyl or mono-alkenylidene hydrocarbon polymer, and polymer block B which consists of aliphatic conjugated-diene hydrocarbon polymer to which hydrogenation and addition was carried out partially or completely,
- (b) 50 to 400 weight-parts of oil-extended olefin-type copolymer rubber containing 20 to 150 weight-parts of mineral-oil type softeners per 100 weight of olefin-type copolymer rubber, (c) 2 to 100 weight-parts of polyolefin resin, and (d) 50 to 350 weight-parts of mineral-oil type softeners.

and, the composition which carried out partial crosslinking by heat-processing the whole quantity of the (b) component, and a part of component (a) and (c) or the whole quantities of them in the presence of the organic peroxide.

[CLAIMS]

[CLAIM 1]

It is a composition which consists of (a) 100 weight-parts of block copolymers to which hydrogenation was carried out alternatively, and ニリデン炭化水素重合体からな which consist of structure having at least two polymer blocks A (which consist of aromatic mono-alkenyl or mono-alkenylidene hydrocarbon polymer which number average molecular weight is 5,000-125,000), and at least 添加された脂肪族共役ジエン炭 one polymer block B (which consists of aliphatic



ロックBを少なくとも1つ有す number る構造からなる選択的に水素添 0 重量部、

- 100℃ムーニー粘度 (b) $(ML_{1+4} \ 1 \ 0 \ 0^{\circ}C) \ 5$, $1 \ 5 \ 0$ ~350であるオレフィン系共 重合体ゴム100重量当たり、 鉱物油系軟化剤を20~150 重量部含有する油展オレフィン 系共重合体ゴム50~400重 量部、
- (c) ポリオレフィン樹脂2 ~100重量部、および、
- (d) 鉱物油系軟化剤50~ あり、かつ、これらの各成分の なかで、まず成分(a)~(d) のうち、少なくとも (b) 成分 の全量と、成分(a)の一部、 又は全量、及び成分(c)の一 部又は全量の混合物を有機パー オキサイドの存在下で熱処理し て部分架橋せしめ、ついでこの 部分架橋物と残りの成分とを配 合してなり、硬度がショアーA 硬度で45未満であることを特 徴とする熱可塑性エラスイトマ 一組成物。

【請求項2】

部添加することを特徴とする熱 composition of Claim 1.

- 化水素重合体からなる重合体ブ conjugated-diene hydrocarbon polymer which average molecular 10,000-800,000, and to which hydrogenation 加されたブロック共重合体10 was carried out partially or completely),
 - (b) 50 to 400 weight-parts of oil-extended olefin-type copolymer rubber which contains 20 to 150 weight-parts of mineral-oil type softeners per 100 weight of olefin-type copolymer rubber which 100 degree-C Mooney viscosity (ML₁₊₄ 100 degree C) is 150-350,
 - (c) 2 to 100 weight-parts of polyolefin resin, and (d) 50 to 350 weight-parts of mineral-oil type softeners.

And, among components (a) - (d), it is made by heat-processing the blend of at least the whole quantity of the (b) component, a part of the (a) 350重量部からなる組成物で component or the whole quantity of it, and a part of the (c) component or the whole quantity of it in the presence of an organic peroxide, by carrying out partial crosslinking, , and by compounding this partially-crosslinked material and the remaining component subsequently, its hardness is less than 45 by Shore A hardness. The thermoplastic-elastomer composition which is characterized by the above-mentioned.

[CLAIM 2]

請求項1記載の組成物100重 A thermoplastic-elastomer composition, which 量部に(e)ポリオレフィン用 adds 0.03 to 2 weight-parts of (e) antistatic 帯電防止剤を $0.03\sim2$ 重量 agents for polyolefin to 100 weight-parts of the

: >



可塑性エラスイトマー組成物。

【請求項3】

量部に(f)高級脂肪酸アミド adds を0.03~2重量部添加する ことを特徴とする熱可塑性エラ ストマー組成物。

【請求項4】

带電防止剤、0.03~2重量 部および(f)高級脂肪酸アミ ドを0.03~2重量部添加す ることを特徴とする熱可塑性エ (f) ラストマー組成物。

【請求項5】

ポリオレフィン樹脂(c)が、 ポリプロピレン樹脂又はプロピ レンーαーオレフィン共重合体 樹脂である請求項1~4のうち の一の請求項記載の組成物。

【請求項6】

(d) 鉱物油系軟化剤が、パラ フィン系軟化剤である請求項1 組成物。

【請求項7】

が熱融着している複合成形体。

[CLAIM 3]

請求項1記載の組成物100重 A thermoplastic-elastomer composition, which 0.03 to 2 weight-parts higher-fatty-acid amido to 100 weight-parts of compositions of Claim 1.

[CLAIM 4]

請求項1記載の組成物100重 A thermoplastic-elastomer composition, 量部に (e) ポリオレフィン用 which they are an antistatic agent for (e) polyolefin, and 0.03 to 2 weight-parts to 100 weight-parts of compositions of Claim 1. It reaches.

> Add 0.03 to of 2 weight-parts higher-fatty-acid amido.

[CLAIM 5]

The composition of one of Claim 1-4 whose polyolefin resin (c) is polypropylene resin or the propylene- (alpha)- olefin copolymer resin given in a claim.

[CLAIM 6]

(d) The composition of one of Claim 1-4 whose straight-mineral-oil type softeners are ~4のうちの一の請求項記載の paraffin-type softeners given in a claim.

[CLAIM 7]

請求項 $1\sim$ 4のうちの一の請求 The composit compact of one of Claim 1-4 項記載の組成物と熱可塑性樹脂 which a composition and a thermoplastic resin given in a claim are heat-fusing.



【請求項8】

合成形体。

[CLAIM 8]

熱可塑性樹脂がポリプロピレン The composit compact of Claim 7 whose 系樹脂である請求項7記載の複 thermoplastic resin is a polypropylene resin.

【発明の詳細な説明】

[DETAILED DESCRIPTION OF THE **INVENTION**

[0001]

【発明の属する技術分野】 本発明は熱可塑性エラストマー 組成物に関する。さらに詳しく の非常に優れた柔軟性を有し、 かつベタツキ、軟化剤のブリー ド等の問題が無く、機械的物性 がより優れた熱可塑性エラスト る。

[0001]

[TECHNICAL FIELD OF THE INVENTION]

This invention relates to а thermoplastic-elastomer composition. は、ショアーA硬度で45未満 In more detail, it has less than 45 flexibility

which was very excellent by Shore A hardness, and there are no problems, such as a breed of a stickiness and a softener, and a mechanical physical property is related with a more superior マー組成物に関するものであ thermoplastic-elastomer composition.

[0002]

[0002]

【従来の技術】

熱可塑性エラストマー(以下、 TPEと云う。) は加硫工程が不 要であり、通常の熱可塑性樹脂 の成形機で加工が可能と云う特 部品、或は雑貨等を始めとする 広い分野に於いて用途が開発さ れてきている。

[PRIOR ART]

The vulcanizing process of thermoplastic elastomer (henceforth TPE) is unnecessary. Taking advantage of the characteristics that machining is possible, the application has been 徴を生かして自動車部品、家電 developed in a wide range of fields including autoparts, household appliance components, miscellaneous goods, etc. with the forming machine of the usual thermoplastic resin.

[0003]

[0003]

こうした中で最近、人が直接触 These days, the material which is more



れた材料の方が感触が優れると して好まれる傾向に有る。しか the material gives excellent feeling. しながら、従来存在するTPE は種々のものがあるが、ショア ーA硬度で45未満の非常に柔 軟なものを得ようとするとさま ざまな問題があった。例えばオ レフィン系TPE組成物は、特 開昭48-26838号公報等 により公知であるが、更に本発 明者らは特開平1-10363 9号に於いて、100℃ムーニ 一粘度 (M L₁₊₄ 1 0 0 ℃) が、 150~350であるオレフィ ン系共重合体ゴムを使用して柔 軟性、機械的強度、圧縮永久歪 み等のバランスを改良した組成 物を提案している。しかしこの 方法を用いてもショアーA硬度 で45未満の非常に柔軟なもの を得ようとすると成形品の外観 が悪化するなどの限界があっ た。

[0004]

化剤からなる組成物が公知であ is public knowledge.

れる部位には、より柔軟性に優 excellent in flexibility tends to be preferred for a part which is touched directly by a person, since

> However, TPE which formerly exists has various thing.

When it was going to obtain less than 45 very flexible thing by Shore A hardness, there were various problems.

For example, an olefin-type TPE composition is public knowledge the by Unexamined-Japanese-Patent No. 48-26838 etc.

However, the present inventors sets in Unexamined-Japanese-Patent No. 1-103639 further, a 100-degree-C Mooney viscosity $(ML_{1+4} 100(degree C))$ has proposed the composition which improved the balance of a flexibility, a mechanical strength, a compression permanent deformation, etc. using olefin-type copolymer rubber which is 150-350. However, even if it used this procedure, when it was going to obtain less than 45 very flexible thing by Shore A hardness, there was a limit of appearance of a formed product aggravating.

[0004]

一方、スチレン系TPEとして On the other hand, the composition which は特開昭 5 0 - 1 4 7 2 号、特 consists of a hydrogenated block copolymer, 開昭 5 2 - 6 5 5 1 号公報等で polyolefin resin, and a straight-mineral-oil type 水添ブロック共重合体、ポリオ softener in Unexamined-Japanese-Patent No. レフィン樹脂、及び鉱物油系軟 50-1472,52-6551 grade as a styrene type TPE

る。この組成物は、常温で良好 This composition has good rubber elasticity at なゴム弾性を有し、成形加工性 normal temperature, moldability is also good. も良好である。更に軟化剤を増 Furthermore, it can also obtain less than 45



度で45未満の非常に柔軟なも のを得ることも可能である。し かしこの組成物に於いても、軟 化剤を増量することが軟化剤の ブリードを招き、また成形品表 面のベタツキ感が悪化する欠点 がある。この成形品のベタツキ と類似の問題であるペレットの 互着に対して、本発明者らは特 開昭62-81443号公報に 於いて高級脂肪酸アミドを添加 する方法を提案している。ただ しこの方法でも軟化剤の含有量 の多いショアーA硬度で45未 満の組成物では、ベタツキ感は 減少するが成形品での軟化剤の た。

[0005]

また、上記オレフィン系TPE と、水添ブロック共重合体の配 合物を代表とするスチレン系T PEのブレンド物は、特開昭5 9-6236号公報で公知であ る。これは、水添ブロック共重 合体とパーオキサイド架橋型オ レフィン系共重合体ゴム、非芳 香族系ゴム用軟化剤、パーオキ サイド分解型オレフィン系樹脂 等の各成分を、まず水添ブロッ ク共重合体を除く各成分のう ち、少なくともパーオキサイド 架橋型オレフィン系共重合体の

量することによりショアーA硬 very flexible thing by Shore A hardness by increasing the quantity of a softener.

> However, there is a disadvantage in which increasing the quantity of a softener also in this composition invites bleeding of a softener, and the feeling of a stickiness on the faceside of a formed product aggravates.

The present inventors has proposed the procedure of adding a higher-fatty-acid amido in Unexamined-Japanese-Patent No. 62-81443 to a mutual attachment of the pellet which is a problem similar to the stickiness of this formed product.

However, although a feeling of a stickiness reduces at less than 45 composition by Shore A hardness with many contents of a softener also by this procedure, it generates bleeding of the ブリードは発生し、限界があっ softener in a formed product, there was a limit.

[0005]

Moreover, the blended material of the above-mentioned olefin type TPE and the styrene type TPE which makes the blend material of a hydrogenated block copolymer the representation is public knowledge in Unexamined-Japanese-Patent No. 59-6236.

This is a hydrogenated block copolymer and peroxide crosslinking type olefin-type copolymer rubber, each component, such as a softener for un-aromatic rubber, and a peroxide decomposition-type olefin heat-processes the whole quantity of a peroxide crosslinking type olefin-type copolymer in the presence of an organic peroxide at least among 全量を有機パーオキサイドの存 each component except a hydrogenated block



め、次いでこの部分架橋物と水 添ブロック共重合体及び、残り の成分とを配合することを特徴 としている。なお、この方法は 明細書によると、パーオキサイ ド架橋型オレフィン系共重合体 ゴムとして用いられるゴムのム ーニー粘度 (M L₁₊₄ 1 0 0 ℃) は、10~120との記載があ る。更に得られる組成物は柔軟 性に富み、耐熱変形性、機械的 強度および成形加工性に優れる との記載があり、必ずしもベタ ツキ感が改良されることが報告 されているわけではないが、本 発明者らはこの範囲のゴムを用 いて同方法によりショアーA硬 度で45未満のものを作成した が、その形成品はベタツキ感が あり、望ましいものではなかっ た。

在下に熱処理して部分架橋せし copolymer first, carries out partial crosslinking, め、次いでこの部分架橋物と水 and is characterized by then compounding this 添ブロック共重合体及び、残り partial crosslinked material, a hydrogenated block copolymer, and the remaining component. Lucuroa。なお、この方法は In addition, according to the specification in this 明細書によると、パーオキサイ procedure, the Mooney viscosity (ML_{1+4} 下架橋型オレフィン系共重合体 100(degree C)) of rubber used as peroxide crosslinking type olefin-type copolymer rubber has the description, 10-120.

Furthermore, the composition obtained is rich in a flexibility and there is a statement that it excels in a thermal deformation resistance, a mechanical strength, and moldability.

It is not necessarily reported that a feeling of a stickiness is improved.

However, the present inventors created less than 45 thing by Shore A hardness by this procedure using the rubber of this range.

However, the formation article has a feeling of a stickiness.

It was not a desirable thing.

[0006]

そこで我々は、特開平3-29 2342号公報により、0℃により、0℃により、0℃により、0℃にで100℃にで150でである。100ででは、150ででは、

[0006]

Then, by Unexamined-Japanese-Patent No. 3-292342, we are proposing that this feeling of stickiness is improved by using the oil-extended olefin-type copolymer rubber which contains 20 to 150 weight-parts of mineral-oil type softener per 100 weight-parts of olefin-type copolymer rubber as an olefin type TPE which 100-degree-C Mooney viscosity is 150-350.

However, the mechanical strength and the high physical property of elongation were not acquired, and the problem might produce them by the case just because it attained the



い物性は得られ難く、場合によ softening. り問題が生じることがあった。

[0007]

[0007]

【発明が解決しようとする課 [PROBLEM TO 題】

解決すべき課題は、ショアーA TPEの、その成形品に於いて ベタツキ感があり、また機械的 物性が低いことを解決する点に ある。本発明の目的は、TPE としてショアーA硬度で45未 満の非常に柔軟で、かつベタツ キ感、軟化剤のブリード等の問 題がなく、さらに機械的強度の より優れた熱可塑性樹脂組成物 および該熱可塑性樹脂組成物を 用いた複合成形体を提供するこ とにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】 本発明者らは、上記課題を解決 するために鋭意検討した結果、 ブロック共重合体の一部または 全量及びポリオレフィン樹脂の 混合物の部分架橋物と、鉱物油 系軟化剤を含む配合物に於い て、オレフィン系共重合体ゴム として特定のムーニー粘度を有

SOLVED BY THE BE INVENTION

かかるる現状において本発明が The issue which this invention should solve under this situation is a feeling of a stickiness in 硬度で45未満の非常に柔軟な the less than 45 formed product of very flexible TPE by Shore A hardness.

> Moreover, a mechanical physical property is at the point which solves a low thing.

> Objective of the invention is flexible in less than 45 abnormality by Shore A hardness as TPE, and there are no problems, such as bleeding of a feeling of a stickiness and a softener.

> Furthermore. it is the thermoplastic-resin composition superior to that of the mechanical strength, and the composit compact using this thermoplastic-resin composition.

[00003]

[MEANS TO SOLVE THE PROBLEM]

The present inventors did earnest examination, in order to solve the above-mentioned subject. オレフィン共重合体ゴムと水添 As a result, in a part of olefine-copolymer rubber, hydrogenated block copolymer or the whole quantity and the partial crosslinked material of the blend of polyolefin resin, and the blend material containing a straight-mineral-oil type softener, it uses the oil-extended olefin-type copolymer rubber which made the するオレフィン系共重合体ゴム olefin-type copolymer rubber which has a



に特定の鉱物油系軟化剤を含有 させた油展オレフィン系共重合 体ゴムを用い、更にポリオレフ 高級脂肪酸アミドを添加するこ とにより、ショアーA硬度で4 タツキ感、等の問題がなく、機 械的物性がより優れることを見 出し、本発明を完成することに to perfect this invention. 至った。

Mooney viscosity specific as olefin-type copolymer rubber contain specific straight-mineral-oil type softener, furthermore, ィン用帯電防止剤及び/または by adding the antistatic agent for polyolefin, and/or a higher-fatty-acid amido, it discovers less than 45 thing which it is very flexible, and 5未満の非常に柔軟で、かつべ there are no problems, such as a feeling of a stickiness, and a mechanical physical property is more excellent by Shore A hardness, it came

[0009]

即ち、本発明のうち一の発明は、 数平均分子量5,00 0~125,000の芳香族モ ノアルケニルまたはモノアルケ ニリデン炭化水素重合体からな る重合体ブロックAを少なくと も2つ有し、かつ、数平均分子 量10,000~800,00 0部分的にまたは完全に水素添 加された脂肪族共役ジエン炭化 水素重合体からなる重合体ブロ ックBを少なくとも1つ有する 構造からなる選択的に水素添加 されたブロック共重合体100 重量部

(b) $(ML_{1+4} 100^{\circ}C)$ が、150 ~350であるオレフィン系共 重合体ゴム100重量当たり、 鉱物油系軟化剤を20~150、100 degree C) is 150-350, 重量部含有する油展オレフィン (c) 系共重合体ゴム50~400重 量部

[0009]

That is, it is invention of one among this invention, (a) 100 weight-parts of block copolymers to which hydrogenation was carried out alternatively, and which consist of structure having at least two polymer blocks A (which consist of aromatic mono-alkenyl mono-alkenylidene hydrocarbon polymer which average number molecular weight 5,000-125,000), and at least one polymer block B (which consists of aliphatic conjugated-diene hydrocarbon polymer which number average molecular weight is 10,000-800,000, and to which hydrogenation was carried out partially or completely),

- (b) 50 to 400 weight-parts of oil-extended 100℃ムーニー粘度 olefin-type copolymer rubber which contains 20 to 150 weight-parts of mineral-oil type softeners per 100 weight of olefin-type copolymer rubber which 100 degree-C Mooney viscosity (ML₁₊₄
 - 2 to 100 weight-parts of polyolefin resin



- (c) ポリオレフィン樹脂2100重量部
- (d) 鉱物油系軟化剤50~ (d) 350重量部 からなる組成物であり、かつ、 なくとも(b)成分の全量と、 成分(a)の一部、又は全量及 び成分(c)の一部又は全量の 混合物を有機パーオキサイドの 存在下で熱処理して部分架橋せ しめ、ついでこの部分架橋物と 残りの成分とを配合してなり、 満であることを特徴とする熱可 び該組成物100重量部に対し さらに(e)ポリオレフィン用 带電防止剤 0.03~2重量部 および/または(f)高級脂肪 酸アミドロ. 03~2重量部を 添加してなることを特徴とする 係るものである。

[0010]

また、本発明のうち他の発明は、 Moreover, c 上記の組成物と熱可塑性樹脂が composit co 熱融着している複合成形体に係 composition るものである。 thermoplasti

(d) 50 to 350 weight-parts of straight-mineral-oil type softeners
It is a composition which consists of these.

これらの各成分のなかで、まず And it is the whole quantity of the (b) 成分(a)~(d)のうち、少 component at least among component (a) - (d) なくとも(b)成分の全量と、 first in each of these component, it 成分(a)の一部、又は全量及 crosslinking of a part of a part of component (a) これのでは全量の crosslinking of a part of a part of component (a) では合物を有機パーオキサイドの or whole quantity and component (c), or the 存在下で熱処理して部分架橋せ blend of the whole quantity in the presence of an organic peroxide, and, subsequently compounds this partial crosslinked material and であることを特徴とする熱可 45 by Shore A hardness.

塑性エラストマー組成物、およ As opposed to the thermoplastic-elastomer び該組成物 1 0 0 重量部に対し composition characterized by the さらに(e)ポリオレフィン用 above-mentioned, and 100 weight-parts of this 帯電防止剤 0 . 0 3 ~ 2 重量部 composition

Further

酸アミド 0.03~2重量部を (e) Add 0.03 to 2 weight-parts of antistatic 添加してなることを特徴とする agents for polyolefin, and/or 0.03 to 2 熱可塑性エラストマー組成物に weight-parts of (f) higher-fatty-acid amido. It concerns on the thermoplastic-elastomer composition characterized by the

[0010]

above-mentioned.

Moreover, other invention concerns on the composit compact which the above-mentioned composition and the above-mentioned thermoplastic resin are heat-fusing among this invention.



[0011]

【発明の実施の形態】

(i) 本発明において使用さ - 1 ケニルまたはモノアルケニリデ ン炭化水素重合体ブロックAを 構成する単量体は、スチレン、 $\alpha -$ メチルスチレンまたは第3 ーブチルスチレン等であり、脂 肪族共役ジェン炭化水素重合体 ブロックBを構成する単量体 は、ブタジエンまたはイソプレ ン等である。かかる水添ブロッ ク共重合体の代表例は、スチレ ンーブタジエンースチレンの水 素添加物でSEBS等の略称で 呼ばれるもの、スチレンーイソ プレンースチレンの水素添加物 でSEPS等の略称で呼ばれる もの等があり、米国シェルケミ カル社より、クレイトンーG(K RATON-G)、クラレよりセ プトン、旭化成よりタフテック という商品名でそれぞれ市販さ れているものがある。

[0012]

よりSEPSタイプが好まし which it uses for this invention. 物に添加しても良いが、ややべ out partial crosslinking.

[0011]

[EMBODIMENT OF THE INVENTION]

The monomer which constitutes the れる水素添加されたブロック共 aromatic mono-alkenyl of block-copolymer (a) 重合体(a)の芳香族モノアル or the mono-alkenylidene hydrocarbon-polymer block A which is used in this invention, and by which hydrogenation was carried out is styrene, a (alpha)- methylstyrene, or 3rd-butyl styrene. The monomer which constitutes the aliphatic conjugated-diene hydrocarbon-polymer block B is a butadiene or an isoprene.

> The representative example of this hydrogenated block copolymer has what is called in the abbreviation of SEBS etc. by the hydrogenated substance of styrene- butadiene styrene, a thing called in the abbreviation of SEPS etc. by the hydrogenated substance of styrene- isoprene- styrene, etc.

> There are some which are marketed. respectively with the brand name which calls a Septon from Kraton G (KRATON-G) and Kuraray, and is called tough tech from an Asahi Chemical from USA ShellChemical.

[0012]

本発明に用いる水添ブロック共 A SEPS type is more desirable than the. 重合体としては最終製品におけ viewpoint that there is little stickiness in a final るベタツキが少ないという観点 product as a hydrogenated block copolymer

い。この水添ブロック共重合体 This hydrogenated block copolymer may add はその全量を部分架橋する混合 that whole quantity to the blend which carries



分架橋する混合物に添加せず に、全量第2の工程で添加する と機械的物性が低くなる。従っ て架橋する混合物には水添ブロ ック共重合体の一部を添加し、 残りは部分架橋しない状態で混 合するのがより好ましい。部分 架橋する混合物に添加する割合 は、用いられる用途に応じ異な るが、水添ブロック共重合体全 crosslinking. 体の5%~95%が好ましい。

タツキ感が悪化する。一方、部 However, a feeling of a stickiness aggravates a little.

> Without on the other hand adding to the blend which carries out partial crosslinking, if it adds by whole-quantity 2nd process, a mechanical physical property will become low.

> Therefore, it adds a part of hydrogenated block copolymer to the blend to crosslink, as for the remainder, it is more preferable to mix in the state where it does not carry out partial

> The ratio to add to the blend to which partial crosslinking is carried out varies depending on the application used, however 5% to 95% of the whole hydrogenated block copolymer is desirable.

[0013]

(i i) 次に本発明の油展オ レフィン系共重合体ゴム(b) で使用されるオレフィン系共重 合体ゴムとは、例えばエチレン ープロピレン系共重合体ゴム、 エチレンープロピレンー非共役 ジエン落ゴム、エチレンーブテ ン一非共役ジエン系ゴム、プロ ピレンーブタジエン系共重合体 ゴムの如く、オレフィンを主成 copolymer rubber. 共重合体である。これらの中で、 特にエチレンープロピレン一非 As a 共役ジェン系ゴムが好ましい。 非共役ジエンとしてはジシクロ ペタジエン、1、4-ヘキサジ チレンノルボルネン、エチリデーis desirable.

[0013]

(ii) Olefin-type copolymer rubber used in oil-extended olefin-type copolymer rubber (b) of this invention next, for example, it is an amorphous random elastic copolymer which has an olefin as a main component like ethylene- propylene type copolymer rubber, an etnylene- propylene nonconjugated rubber, an ethylene- butene- nonconjugated diene rubber, and propylene butadiene type

分とする無定型ランダムな弾性 Particularly in these, an ethylene- propylenenonconjugated diene rubber is desirable.

> nonconjugated diene, there "dicyclopetajien", a 1,4- hexadiene, a cycloocta diene, methylene norbornene, ethylidene morbornene, etc.

エン、シクロオクタジエン、メ´However, particularly athylidene "noruboruden"

40重量%、エチリデンノルボ ethylidene ルネン含有量が1~30重 (henceforth "EPDM"). エチリデンノルボルネン共重合 体ゴム(以下「EPDM」とい う。)であり、且つその100℃ ムーニー粘度 (ML₁₊₄ 10 0℃)が、150~350、好 ましくは170~300であ る。

ンノルボルネン等があるが、特 As a more concrete example, they are 10 to 55 にエチリデンノルボルデンが好 weight% of propylene contents, preferably they ましい。より具体的な例として are 20 to 40 weight%, and 1 to 30 weight% of は、プロピレン含有量が10~ ethylidene norbornene contents, preferably it is 55重量%、好ましくは20~ 3 to 20weight% of ethylene- propylenenorbornene copolymer

量%、好ましくは3~20重 And the 100-degree-C Mooney viscosity (ML1+4 量%のエチレンープロピレンー 100(degree C)) is 150-350, preferably it is 170-300.

【0014】

より少ないと柔軟性が失われ、 性が低下する。エチレリデンノ ルボルネン含有量が1%より少 ないと機械的特性が低下し、3 O 重量%より多いと射出成形性 moldability will fall. が低下する。100℃ムーニー 粘度 (M L 1+4 1 0 0 ℃) が、1 50より低いと最終成形品に於 けるベタンキ感が悪化する。然 るに、ムーニー粘度が150~ 350のEPDMを用いると、 ベタツキが改良され、機械的特 性も改善される。なお、EPD Mは公知の方法で製造されたも のを用いることができる。

[0014]

プロピレン含有量が10重量% A flexibility will be lost if there are few propylene contents than 10 weight%, if more than 55 5 5 重量%より多いと機械的特 weight%, mechanical characteristics will fall.

> If there are few "echireriden" norbornene contents than 1%, mechanical characteristics will fall, if more than 30 weight%, injection

> If a 100-degree-C Mooney viscosity (ML₁₊₄ 100(degree C)) is lower than 150, the feeling of a stickiness in the last formed product will aggravate.

> Thus, if EPDM which Mooney viscosity is 150-350 is used, stickiness will be improved. Mechanical characteristics is also improved.

> In addition, EPDM can use what was manufactured by the procedure of public knowledge.



[0015]

(i i i) 本発明の油展オレ フィン系共重合体ゴムで使用さ 性の改良や機械的特性を改良す る目的で配合される高沸点の石 油留分でパラフィン系、ナフテ ン系又は芳香族系等があるが、 パラフィン系が特に好まく用い られる。芳香族成分が多くなる と汚染性が強くなり、透明製品 に限界を生じ、好ましくない。

[0016]

(i v)本発明において油展 オレフィン系共重合体ゴム(b) は、オレフィン系共重合体ゴム ましくは30~120重量部含 有するものである。20重量部 より少ないと、ショアーA硬度 で45未満の非常に柔軟なもの を得る為に、次の工程で鉱物油 系軟化剂(d)を多量に添加す る必要があり、その結果、ベタ ツキ感が悪化する。一方、15 0 重量部より多くなると可塑性 が著しく増加し、部分架橋物と した後に於ても、互着等の問題 が生じ、その取扱いに支障をき たす。

[0015]

(iii) There are a paraffin type, a naphthene-type, or aromatic etc. by the れる鉱物油系軟化剤とは、加工 petroleum distillate of the high boiling point compounded with the straight-mineral-oil type softener used with the oil-extended olefin-type copolymer rubber of this invention in order to improve improvement and mechanical characteristics of workability.

> However, particularly a paraffin type is used preferably.

或は明色製品を目的とする用途 A staining will become strong if the aromatic component increases, it produces a limit for the application aiming at pellucide products or bright-color products, and is not desirable.

[0016]

(iv) Oil-extended olefin-type copolymer rubber (b) is 20 to 150 weight-parts about straight-mineral-oil type softener per 100 100重量部あたり鉱物油系軟 weight-parts of olefin-type copolymer rubber in 化剤を20~150重量部、好 this invention, preferably it contains 30 to 120 waight-parts.

> If less than 20 weight-parts, in order to obtain less than 45 very flexible thing by Shore A hardness, it is necessary add straight-mineral-oil type softener (d) so much by a next process.

> As a result, a feeling of a stickiness aggravates. On the other hand, if it increases more than 150 weight-parts, â plasticity will increase remarkably, after considering it as a partial crosslinked material, problems, such as a mutual attachment, arise, and it interferes with the handling.



[0017]

る。例えば、ロールやバンバリ い、オレフィン系共重合体ゴム と鉱物油系軟化剤を機械的に混 練する方法で油展する方法、あ るいはオレフィン系共重合体ゴ ム溶液に所定量の鉱物油系軟化 剤を添加し、その後、スチーム ストリッピング等の方法により 脱溶媒して得る方法などがあ る。このうち好ましい油展方法 としてはオレフィン系共重ゴム 溶液を用いる方法であり、オレ フィン系共重合体ゴム溶液は重 合で得られるオレフィン系共重 作が容易である。

[0018]

(V)本発明において使用さ れるポリオレフィン樹脂(c) は、ポリプロピレン樹脂又はプ ロピレンと炭素数が2個以上の αーオレフィンとの共重合体樹 脂である。炭素数が2個以上の αーオレフィンの具体例として はエチレン、1ーブテン、1ー ペンテン、3ーメチルー1ーブ テン、1ーヘキセン、1ーデセ ン、3-メチルー1-ペンテン、

[0017]

オレフィン系共重合体ゴムの油 As for the oil-extended procedure of olefin-type 展方法は公知の方法が用いられ copolymer rubber, the procedure of public knowledge is used.

ーミキサーのような装置を用 For example, it adds the straight-mineral-oil type softener of a predetermined amount to the procedure of carrying out an oil extended to olefin-type copolymer rubber by how to mull a straight-mineral-oil type softener mechanically. or an olefin-type copolymer rubber solution using a roll or an apparatus like a Banbury mixer, there is the procedure of after that acquiring by carrying out desolvent by procedure, such as a steam stripping, etc.

Among these, it is the procedure an olefin type uses a heavy rubber solution as the desirable oil-extended procedure.

An operation is easier if the olefin-type 合体ゴム溶液を用いる方が、操 copolymer rubber solution obtained polymerization is used for an olefin-type copolymer rubber solution.

[0018]

Polypropylene resin or propylene, and (V)carbon number of polyolefin resin (c) used in this invention are copolymer resin with a 2 or more (alpha)- olefin.

Carbon number has ethylene, 1-butene. 1-pentene, a 3-methyl-1-butene, 1-hexene. 1-decene, 3-methyl-1-pentene. 4-methyl-1pentene, 1-octane, etc. as an example of a 2 or more (alpha)- olefin.

The melt flow rate of these polyolefin resin is 0.1/100 g/10min.

4ーメチルー1ーペンテン、1 Preferably it is the range of 0.5 to 50 g/10min. ーオクタン等がある。これらポ Even if a melt flow rate is smaller than 0.1



ーレートは0. 1/100g/ arises in workability. 10分であり、好ましくは0. 5~50g/10分の範囲であ る。メルトフローレートが0. 1g/10分より小さくても1 00g/10分大きくても加工 性に問題点が生じてくる。

リオレフィン樹脂のメルトフローg/10min. and it is large 100 g/10min., a trouble

[0019]

又、本発明の油展オレフィン系 共重合体ゴム(b)と水添ブロ ック共重合体 (a) の一部また rubber て、ポリオレフィン樹脂 (c) 良を招く。

[0020]

(v i) 油展オレフィン系共 (vi) 重合体ゴム(b)、水添ブロック

[0019]

Moreover, it sets a part or the whole quantity of a part of oil-extended clefin-type copolymer (b) of this は全量及びポリオレフィン樹脂 hydrogenated-block-copolymer (a) or the whole (c) の一部または全量を、有 quantity, and polyolefin resin (c) to the partial 機パーナキサイドの存在下で熱 crosslinked material which it heat-processes in 処理してなる部分架橋物に於い the presence of an organic peroxide, if there is less quantity of polyolefin resin (c) than 5 の量が5重量%より少ないと流 weight%, a fluidity will fall and it will cause the 動性が低下して成形品の外観不 poor appearance of a formed product.

[0020]

As organic peroxide which carries out partial crosslinking of the blend which consists 共重合体(a)の一部または全 of part or whole quantity of a part of 量及びポリオレフィン樹脂(c) oil-extended olefin-type copolymer rubber (b), の一部又は全量からなる混合物 hydrogenated-block-copolymer (a) or whole を部分架橋させる有機パーオキ quantity, and polyolefin resin (c), 2,5- dimethyl-サイドとしては、2,5ージメ 2,5- di (t- butylperoxy) hexane, the 2,5-チルー2, 5ージ (tープチル directhyl- 2,5- di (t- butylperoxy) hexyne-パーオキシ) ベキサン、2, 5 3,1,3-bis (t- butylperoxy isopropyl) benzene, ージメチルー2, 5ージ(t -- there are 1,1- di (t- pulylperoxy) 3,5,5-trimethyl ブチルパーオキシ) ヘキシンー cyclohexane, the 2,5- dimethyl- 2,5- di (peroxy 3、1, 3ービス (tーブチル benzoyl) hexyne-3, a dicumyl peroxide, etc. パーオキシイソプロピル) ベン Particularly in these, a 2,5- dimethyl- 2,5- di (t-



メチルシクロヘキサン、2.5 ージメチルー2、5ージ (パー オキシベンゾイル) ヘキシンー 3、ジクミルパーオキシド等が ある。これらの中では臭気性、 スコーチ性の点で特に2.5-ジメチルー2, 5-ジ(t-ブ チルパーオキシ) ヘキサンが好 ましい。

ゼン、1, 1-ジ (t-ブチル butylperoxy) hexane is desirable in respect of パーオキシ)3, 5, 5ートリ odor property and scorching property.

[0021]

(b) と水添ブロック共重合体 weight-parts (a) 及びポリオレフィン樹脂 copolymer して0.005~2.0重量部、 好ましくは0.01~0.6の 0.01-0.6. **範囲で選ぶことが出来る。0.** を超えると反応の制御が難し く、又経済的にも有利ではない。

[0022]

(vii) 本発明に於ける油 展オレフィン系共重合体ゴム 合体(a)の一部または全量、 及びポリオレフィン樹脂(c) の一部または全量の混合物の部 分架橋物を製造する際に、N, . N - m - フェニレンビスマレ イミド、トルイレンビスマレイ

[0021]

有機パーオキサイドの添加量は The additional amount of an organic peroxide is 油展オレフィン系共重合体ゴム 0.005 to 2.0 weight-parts to a total of 100 of oil-extended olefin-type rubber (b), (c) の合計100重量部に対 hydrogenated-block-copolymer (a), and polyolefin resin (c), preferably it can choose in

If it is less than 0.005 weight-part, the effect of 005重量部未満では架橋反応 the crosslinking reaction is small, and if it の効果が小さく、2. 0重量部 exceeds 2.0 weight-parts, control of reaction is not difficultly and economically advantageous.

[0022]

(vii) Part or whole quantity of oil-extended olefin-type copolymer rubber (b) and (b) と水素添加ブロック共重 hydrogenation block-copolymer (a) in this invention, and when a part of polyolefin resin (c) or the partial crosslinked material of the blend of the whole quantity is manufactured, a N,N -mphenylene bismaleimide, the toluylene bismaleimide, peroxide crosslinking assisting agents, such as P- quinone di-oxime,



ミド、Pーキノンジオキシム、 ニトロベンゼン、ジフェニルグ アニジン、トリメチロールプロ パン等のパーオキサイド架橋助 剤、又はジビニルベンゼン、エ チレングリコールジメタクリレ dimethacrylate, ジメタクリレート、トリメチロ ールプロパントリメタクリレー ト、アリルメタクリレート等の 合することが出来る。このよう な化合物の配合により、均一且 つ緩和な架橋反応と、オレフィ ン系共重合体ゴムとポリオレフ ィン樹脂との間で反応が起こ り、機械的物性を向上させるこ とが可能である。

nitrobenzene, a diphenylguanidine, and a trimethylol propane, or it can compound polyfunctional vinyl monomers, such as divinylbenzene, an ethylene-glycol dimethacrylate, polyethyleneglycol а а trimethylol-propane ート、ポリエチレングリコール trimethacrylate, and an allyl methacrylate.

By blending of such a compound, reaction can occur between the uniform and crosslinking reaction, and olefin-type copolymer 多官能性のビニルモノマーを配 rubber and polyolefin resin, and it can improve a mechanical physical property.

[0023]

4. 0重量部の範囲で選ぶこと resin. 的に有利ではない。

[0024]

(iix)

[0023]

パーオキサイド架橋助剤又は多 It can choose the additional amount of a 官能性ビニルモノマーの添加量 peroxide crosslinking assisting agent or a は油展オレフィン系共重合体ゴ polyfunctional vinyl monomer in 0.01 to 4.0 ムと水添ブロック共重合体及び weight-parts to a total of 100 weight-parts of ポリオレフィン樹脂の合計10 oil-extended olefin-type copolymer rubber, a ○重量部に対して、0.01~ hydrogenated block copolymer, and polyolefin

が出来る。好ましくは0.05 Preferably it is 0.05 to 2.0 weight-parts.

 ~ 2 . 0重量部である。0. 0 It is not economically advantageous for an 1 重量部未満では効果が現れ難 effect not to show up, if it is less than 0.01 く、4重量部超えることは経済 weight-part, and to obtain 4 over weight part.

[0024]

本発明の第2の工 (iix) 2nd process of this invention, namely, the 程、すなわち、油展オレフィン partial crosslinked material which consists of a



ブロック共重合体(a)の一部 または全量、ポリオレフィン樹 り及び鉱物油系軟化剤(d)等 を混合する工程に於て使用され る鉱物油系軟化剤(d)とは、 加工性の改良や機械的特性を改 良する目的で配合される高沸点 の石油留分でパラフィン系、ナ フテン系又は芳香族系等がある が、パラフィン系が特に好まし く用いられる。芳香族成分が多 る用途に限界を生じ、好ましく ない。この鉱物油系軟化剤(d) ゴムの中の鉱物油系軟化剤と同 い。

[0025]

(ix)本発明において添加 するポリオレフィン用帯電防止 剤(e)の具体例として以下の this invention. ようなものがある。すなわち、 合物、ピリジン誘導体等のカチ オン系のもの、(ロ) 硫酸化油、

系共重合体ゴム(b)、水素添加 part or the whole quantity of a part of oil-extended olefin-type copolymer rubber (b), hydrogenation block-copolymer (a) or the whole 脂 (c) の一部又は全量からな quantity, and polyolefin resin (c), there are a る部分架橋物と、水素添加され paraffin type, a naphthene-type, or aromatic etc. . たブロック共重合体(a)の残 by the petroleum distillate of the high boiling point compounded with straight-mineral-oil type softener (d) used in the process which mixes remainder of block-copolymer straight-mineral-oil type softener (d), etc. by which hydrogenation was carried out in order to improve improvement and mechanical characteristics of workability.

> However, a paraffin type is used especially preferable.

くなると汚染性が強くなり、透 A staining will become strong if the aromatic 明製品或は明色製品を目的とす component increases, it produces a limit for the application aiming at pellucide products or bright-color products, and is not desirable.

は、油展オレフィン系共重合体 The same thing as the straight-mineral-oil type softener in oil-extended olefin-type copolymer じものを用いてもよいし、粘度 rubber may be used for this straight-mineral-oil 等が異なるものを用いてもよ type softener (d), and that from which a viscosity etc. differs may be used for it.

[0025]

(ix) There is the following as an example of antistatic-agent (e) for polyolefin which it adds in

Namely, cationics, such as a (i) primary amine (イ)第一級アミン塩、第三級 salt, tertiary amine, a quaternary ammonium アミン、第四級アンモニウム化 compound, and pyridine derivative, Sulfated oil, a soap, sulfation ester oil, sulfation amido oil, sulfuric-ester salts of an olefin, the 石ケン、硫酸化エステル油、硫 thing of anionics, such as fatty-alcohol 酸化アミド油、オレフィンの硫 sulfuric-ester salt, alkyl sulfuric-ester salt, a



ル硫酸エステル塩、アルキル硫 sulfonate, 酸エステル塩、脂肪酸エチルス ルホン酸塩、アルキルナフタレ ンスルホン酸塩、アルキルベン ゼンスルホン酸塩、コハク酸エ ステルスルホン酸塩、リン酸エ ステル塩等のアニオン系のも の、(ハ) 多価アルコールの部分 的脂肪酸エステル、脂肪アルコ ールのエチレンオキサイド付加 物、脂肪酸のエチレンオキサイ ド付加物、脂肪アミノまたは脂 肪酸アミドのエチレンオキサイ ド付加物、アルキルフェノール のエチレンオキサイド付加物、 アルキルナフトールのエチレン オキサイド付加物、多価アルコ ールの部分的脂肪酸エステルの エチレンオキサイド付加物、ポ リエチレングリコール等の非イ オン系のもの、(ニ) カルボン酸 誘導体、イミダゾリン誘導体等 の両性系のものが一般に使用可 能であるが、特に非イオン系、 中でもポリオキシエチレンアル キルアミンやポリオキシエチレ ンアルキルアミドないしそれら の脂肪酸エステル、グリセリン の脂肪酸エステル等が好まし い。

酸エステル塩類、脂肪アルコー fatty-acid ethyl sulfonate, an alkylnaphthalene an alkyl benzenesulfonate. succinic-acid ester sulfonate. and phosphoric-acid-ester salt. (ha) Ethylene oxide addition product of partial fatty acid ester of a polyhydric alcohol, and a fatty alcohol, the ethylene oxide addition product of the fatty acid, a fat amino, or the ethylene oxide addition product of a fatty-acid amido, the thing of nonionic, such as the ethylene oxide addition product of an alkylphenol, the ethylene oxide addition product of an alkyl naphthol, the ethylene oxide addition product of partial fatty acid ester of a polyhydric alcohol, polyethyleneglycol, (ni) Although amphoteric types, such as the carboxylic acid derivative and imidazoline derivative, can generally use it, the polyoxyethylene alkylamine, polyoxyethylene alkylamides or those fatty acid ester, fatty acid ester of glycerol, etc. are particularly desirable also in nonionic.

[0026]

の混合物を用いても良い。また、 single kind.

[0026]

上記の帯電防止剤は、単一の種 A 2 or more types of blend may be used for the 類のものを用いても、2種以上 above-mentioned antistatic agent, using a



その添加量は本発明の熱可塑性 エラストマー組成物100重量 部に対し、約0.03~2重量 部、好ましくは約0.04~1 重量部添加される。添加割合を これ以上にすると、表面への滲 出、熱可塑性エラストマーの物 性低下がおこり、好ましくない。 この帯電防止剤の添加により、 ショアーA硬度で45未満の非 常に柔軟な成形品に於て、更に ベタツキ感のない成形品が得ら れる。また、ベタツキ感及び軟 化剤のブリードがなくなること による埃等の付着が減少すると 同時に、帯電防止剤本来の働き である帯電性が減少し、帯電に よる埃の付着も減少する。一方、 成形品表面の性状として、滑り 性が望まれる場合があるが、こ れに対しては帯電防止剤と同時 に高級脂肪酸アミドを併用する ことができる。但し、この組成 物の一成分として、オレフィン 系共重合体ゴムを含んで動的に 熱処理された部分架橋物を使用 せずに、水素添加ブロック共重 合体(a)とポリオレフィン樹 脂(c)及び鉱物油系軟化剤(d) の配合物のみでショアーA硬度 で45未満の非常に柔軟な成形 品を得ようとすると、帯電防止 剤(e)を添加しても軟化剤の ブリードは避けられない。

Moreover, the additional amount is about 0.03 - 2weight-part to 100 weight-parts of thermoplastic-elastomer compositions of this invention, preferably about 0.04 - 1weight-part adding is carried out.

If the adding ratio is carried out more than this, the exudation to a faceside and the physical-property fall of thermoplastic elastomer start, and it is not desirable.

By adding of this antistatic agent, the formed product which does not have a feeling of a stickiness further is obtained in less than 45 very flexible formed product by Shore A hardness.

Moreover, the charging property which is the role of antistatic-agent original reduces at the same time adhesion of the dust by bleeding of a feeling of a stickiness and a softener being lost etc. reduces, adhesion of the dust by electrical charging also reduces.

On the other hand, slip property may be desired as quality on the faceside of a formed product. However, to this, it can use a higher-fatty-acid amido together simultaneously with an antistatic agent.

However, it does not use the partial crosslinked material which includes olefin-type copolymer rubber and dynamically heat-processed as one component of this composition, if it is going to obtain less than 45 very flexible formed product by Shore A hardness only by the blend material of hydrogenation block-copolymer (a), polyolefin resin (c), and straight-mineral-oil type softener (d), the breed of a softener will not be avoided even if it adds antistatic-agent (e).



[0027]

また、オレフィン系共重合体ゴ ムとポリオレフィン樹脂(b) の部分架橋物を用いる場合であ L₁₊₄ 100℃)が10~120 の通常の範囲のものを用いたの では、ショアーA硬度で45未 満の非常に柔軟な成形品に於 て、ベタツキ感、機械的強度等 で良好なものが得られない。

[0028]

慮した成形品を得るためには、 オレフィン系共重合体ゴムとし てムーニー粘度 (ML₁₊₄ 10 0℃) が150~350である オレフィン系共重合体ゴム10 0 重量部あたり鉱物油系軟化剤 を20~150重量部含有する 油展オレフィン系共重合体ゴム (b) の使用が必須である。

[0029]

(X) 本発明において添加す る高級脂肪酸アミド(f)の具 体例としては、ラウリン酸アミ ド、パルミチン酸アミド、ステ アリン酸アミド、ベヘニン酸ア ミドなどの飽和脂肪酸アミド、 エルカ酸アミド、オレイン酸ア ミド、ブライジン酸アミド、エ

[0027]

Moreover, it is even if it is a case where the partial crosslinked material of olefin-type copolymer rubber and polyolefin resin (b) is っても、オレフィン系共重合体 used, if the Mooney viscosity (ML₁₊₄ 100(degree ゴムとして、ムーニー粘度 (M C)) used the usual range of 10-120 as olefin-type copolymer rubber, a good thing is not obtained by the feeling of a stickiness, a mechanical strength, etc. in less than 45 very flexible formed product by Shore A hardness.

[0028]

従って、これらのバランスを考 Therefore, in order to obtain the formed product which considered these balance, it is indispensable to use oil-extended olefin-type copolymer rubber (b), which contains 20 to 150 weight-parts of mineral-oil type softeners per 100 weight-parts of olefin-type copolymer rubber which Mooney viscosity (ML₁₊₄ 100 degree C) is 150-350, as olefin-type copolymer rubber.

[0029]

(X) As example of higher-fatty-acid amido (f) which it adds in this invention, saturated fatty acid amido, such as laurin acid amide, a palmitic-acid amido, a stearic-acid amido, and a behenic-acid amido, unsaturated fatty acid amido, such as an erucic-acid amido, oleic amide, brei gin acid amide, and an elaidic-acid amido, bis fatty-acid amido, such as a ライジン酸アミドなどの不飽和 methylene bis stearic-acid amido, methylene 脂肪酸アミド、メチレンビスス bis oleic amide, an ethylenebis stearic-acid



スオレイン酸アミド、エチレン used. ビスステアリン酸アミド、エチ レンビスオレイン酸アミドなど のビス脂肪酸アミドなどが用い られる。

テアリン酸アミド、メチレンビ amido, and ethylenebis oleic amide, etc. are

[0030]

110℃の範囲の化合物であ of about 70 to 110 degrees C. ラストマー組成物 1 0 0 重量部 2weight-part に対し、約0.03~2重量部、 部添加される。添加割合をこれ り、好ましくない。

[0031]

(x i)塑性エラストマー(TPE)組 manufacturing 成物の具体的な製造方法につき 以下説明する。

[0032]

於ては、部分架橋物を製造する 第1工程と、得られた部分架橋 物と残りの成分とを配合する第 2工程よりなる。

[0030]

特に好ましい高級脂肪酸アミド As an especially preferable higher-fatty-acid としては、融点が約70℃から amido, melting point is a compound of the range

る。上記の高級脂肪酸アミドの The additional amount of the above-mentioned 添加量は、本発明の熱可塑性エ higher-fatty-acid amido is about 0.03 -100 to weight-parts thermoplastic-elastomer compositions of this 好ましくは約0. 04~1重量 invention, preferably about 0.04 - 1weight-part adding is carried out.

以上にすると、表面への高級脂 If the adding ratio is carried out more than this, 肪酸アミドの滲出、熱可塑性エ exudation of the higher-fatty-acid amido to a ラストマーの物性低下がおこ faceside and the physical-property fall of thermoplastic elastomer start, and it is not desirable.

[0031]

次に、本発明の熱可 (xi) Next, demonstrate below per concrete method of thermoplastic-elastomer (TPE) composition of this invention.

[0032]

本発明のTPE組成物の製造に It is 1st process which manufactures a partial crosslinked material in manufacture of the TPE composition of this invention, it consists of 2nd process which compounds the obtained partial crosslinked material and the remaining component.



[0033]

または全量、及び有機パーオキ サイド、必要に応じ更に架橋助 剤等を特定の割合で混合し、動 混練する。混合混練装置として は従来より公知の非開放型バン バリーミキサー、二軸押出機等 が用いられる。混練温度は15 行えばよい。

[0034]

(b)、水素添加ブロック共重合 体 (a) ポリオレフィン樹脂 (c)、及び有機過酸物等を混 合、混練する際の好ましい方法 としては、油展オレフィン系共 重合体ゴム(b)と水素添加ブ ロック共重合体(a)の一部ま たは全量及びポリオレフィン樹 脂(c)の一部または全量の混 合物、必要により更に架橋助剤 等を所定の割合で配合し、公知 の非開放型混練機のバンバリー ミキサー等を用いて150~2 50℃の温度範囲で充分混練均 一化を図った後、この組成物を 有機パーオキサイドとタンブラ

[0033]

まず、第1工程に於ては、油展 First, it mixes the crosslinking assisting agent オレフィン系共重合体ゴム etc. at specific ratio further in 1st process a part (b)、水素添加ブロック共重合 of a part of oil-extended olefin-type copolymer 体 (a)の一部または全量、ポ rubber (b), hydrogenation block-copolymer (a) リオレフィン樹脂 (c) の一部 or whole quantity, polyolefin resin (c) or the whole quantity and an organic peroxide, and if needed, it heat-processes dynamically.

That is, it melts and mulls.

的に熱処理する。即ち溶融して As a mixing mixing apparatus, the non-open type Banbury mixer of public knowledge, a twin-screw extruder. etc. are used conventionally.

What is sufficient is just to perform mixing 0 $^{\circ}$ $^$ about 1-30 minutes.

[0034]

油展オレフィン系共重合体ゴム As the desirable procedure at the time of mixing and kneading oil-extended olefin-type copolymer rubber (b), hydrogenation block-copolymer (a), polyolefin resin (c), and an organic peroxy acid thing, etc., it compounds oil-extended olefin-type copolymer rubber (b), a part of hydrogenation block-copolymer (a) or the whole quantity of it, and a part of polyolefin resin (c) or the whole quantity of it, furthermore the crosslinking assisting agent etc. necessary, at predetermined ratio.

> After attaining mixing homogenization enough by a 150 - 250-degree C temperature range using the Banbury mixer of the non-open type kneader of public knowledge etc., it blends this composition sufficiently with internal mixers, such as an organic peroxide, a tumbler, or a



一又はスーパーミキサー等の密 super mixer. で動的に熱処理をして得ること acquired. が出来る。

閉式混合機で充分にブレンドす Subsequently, it can obtain this blended る。次いで、このブレンド物を material by heat-processing dynamically at 200 強混練力の得られる二軸押出機 degree C-300 degree C using the twin-screw を用いて、200℃~300℃ extruder from which strong mixing power is

[0035]

次に第2工程では、第1工程で 分、すなわち水素添加されたブ ロック共重合体(a)の残り、 ポリオレフィン樹脂(c)、鉱物 油系軟化剤(d)とを混練する。 この混練には、2軸押出機、バ ンバリーミキサー、ロール等が 用いられる。なお、特公昭59 -6236号公報に開示されて いるように、部分架橋物以外の 成分を予め混練しておき、この 混練物と部分架橋物をドライブ レンドする方法も適用できる。 また、本発明に於ける帯電防止 剤(e)及び/または高級脂肪 酸アミド(f)の添加は、上記 のいずれの工程で添加してもよ く、さらにポリオレフィン樹脂 でマスターバッチ化したものを 添加したり、最終ペレットに表 面にドライブレンドにより付着 させる方法も適用できる。

[0035]

Next, in 2nd process, it mulls the partial 得られた部分架橋物と残りの成 crosslinked material obtained in 1st process, the remaining component, i.e., the remainder of block-copolymer (a) by which hydrogenation was carried out, polyolefin resin (c), and straight-mineral-oil type softener (d).

> A biaxial extruder, a Banbury mixer, a roll, etc. are used for this mixing.

> In addition, it mulls component other than a partial crosslinked material beforehand, and can also apply the procedure of carrying out the dry blend of this kneaded material and the partial crosslinked material as indicated by Japanese Patent Publication No. 59-6236.

> Moreover, it is sufficient to add adding of antistatic-agent (e) in this invention, and/or higher-fatty-acid amido (f) in said any process, furthermore, it adds what was masterbatch-ized by polyolefin resin, the procedure of making it adhere to a faceside with a dry blend is also applicable to the last pellet.

[0036]

[0036]

本発明のTPE組成物には必要 It can compound auxiliary materials, such as an に応じて、無機充填剤、酸化防 inorganic filler, antioxidant, a weatherproofing



止剤、耐候剤、着色顔料等の副 資材を配合することができる。 副資材は本組成物を製造するい かなる段階においても、加工時 又は加工後の製品の使用時にお いても配合することが可能であ る。

agent, and a color pigment, with the TPE composition of this invention as required.

In any phase of manufacturing this composition, it can compound an auxiliary material at the time of machining or use of the product after machining.

[0037]

本発明の複合体は上記の組成物 と、熱可塑性樹脂とを熱融着さ せた複合成形体である。上記の 組成物は既に述べたように、人 が直接触れる場所に使用され、 優れた感触を提供することがで きるが、材料として非常に柔軟 な為、用途により硬い材料との 複合化が望ましいことがある。 この際、本組成物は熱可塑性樹 脂と接着剤なしで複合化が可能 である。この複合化は、射出成 形であれば、2色成形機、押出 成形であれば多層押出機として 既に公知である成形機、成形法 成形の場合、熱可塑性樹脂、本 発明の柔軟な組成物、何れから 先に成形してもかまわない。な お、熱可塑性樹脂としては、リ サイクル性、耐熱性及び剛性の 観点から、ポリプロピレン系樹 脂が好ましい。更にポリプロピ レン系樹脂として汎用のポリプ ロピレン以外にガラス繊維、タ

[0037]

The composite body of this invention is a composit compact which heat-fused the above-mentioned composition and the thermoplastic resin.

The above-mentioned composition is used for the place where a human touches directly, as already stated, it can offer the outstanding feel. However, since it is very flexible as a material, composing with a hard material is sometimes desirable with an application.

Under the present circumstances, composing of this composition is possible without a thermoplastic resin and an adhesive.

成形であれば多層押出機として If this composing is injection moulding, and it is 既に公知である成形機、成形法 2 color forming machine and extrusion molding, を使用することができる。射出 it can use the forming machine and molding 成形の場合、熱可塑性樹脂、本 method which are already public knowledge as 発明の柔軟な組成物、何れから a multi-layer-extrusion machine.

先に成形してもかまわない。な In the case of injection moulding, it is sufficient お、熱可塑性樹脂としては、リ to form first from a thermoplastic resin, the サイクル性、耐熱性及び剛性の flexible composition of this invention, and any. In addition, as a thermoplastic resin, recycling efficiency and a heat-resistant and rigid viewpoint to a polypropylene resin is desirable. ロピレン以外にガラス繊維、タ Furthermore, it can use effectively the rigid high thing reinforced with inorganic fillers, such as た高い剛性のものを効果的に用 glass fiber and a talc, in addition to



いることができる。

polypropylene general purpose as а polypropylene resin.

[0038]

物および複合成形体の用途とし ては、自動車部品用途では、イ ンストルメントパネル、ドアト リム、センターピラー、コンソ ールボックス、グローブボック ス、アームレスト、ステアリン 材表皮、及びパッキン材がある。 皮層、足ゴム、各種パッキン材 materials, etc. ルフクラブのグリップ、テニス、 バトミントンのラケットのグリ ップ等がある。また日用品雑貨 類、玩具にも使用できる。

[0039]

【実施例】

定されるものではない。尚、こ Example. ける物性測定に用いた試験方法 physical-property は以下の通りである。

[0040]

[0038]

本発明によるエラストマー組成 As the application of the elastomer composition by this invention, and a composit compact, for an autoparts application, there are various interior-material epidermis, such instrument panel, a door trim, center-pillar, a console box, a glove box, an armrest, and a steering-wheel pad, and a packing material.

グホイールパッド等の各種内装 For a household appliance application, there are an epidermis layer of the main body of a 家電用途では家電機器本体の表 domestic appliance, leg rubber, various packing

等がある。スポーツ用品ではゴ In sporting goods, there is a grip of the racket of the grip of a golf club, tennis, and badminton etc.

> Moreover. it can use it also for daily-necessaries miscellaneous goods and a toy.

[0039]

[EXAMPLES]

以下、実施例によって本発明の Hereafter, an Example demonstrates the 内容を具体的に説明するが、本 content of this invention concretely.

発明はこれら実施例によって限 This invention is not limited by the these

れらの実施例および比較例にお In addition, the test method used for the measurement in Examples and Comparative Example is as follows.

[0040]

ムーニー粘度 (ML₁₊₄ (1) Mooney viscosity (ML₁₊₄ 100(degree C))



う。): ASTMD-927-57T. 度(M L₁)については下式で in the following Formula. 算出した。

 $log (ML_1/ML_2) = 0.$ 0066 (APHR)

ML1: EPDMの粘度

ML₂:油展EPDMの粘度

100℃)(以下「粘度」とい (henceforth a "viscosity") : it was based on

7Tに準拠した。EPDMの粘 About the viscosity (ML₁) of EPDM, it computed

 $Log(ML_1/ML_2) = 0.0066 (LAMBDA) (PHR)$

The viscosity of ML₁:EPDM

ML₂: The viscosity of the oil extended EPDM

- 量部当たりの油展量
- (2) 硬度:ASTM D- (2) 2240に準拠した。(Aタイ ASTMD-2240. プ、瞬間値)
- (3) 破断点応力: JIS K (3) -6301に準拠した。(JIS JISK-6301. $0.0 \,\mathrm{mm/m}$ in)
- (4)破断点伸び:同上
- (5) 圧縮永久歪み: JIS (5) K-6301に準拠した。(7 was based on JISK-6301. 0°Cまたは100°C、22Hr、 圧縮率 2 5 %)
- (6) 射出成形:日精樹脂F S-75N型射出成形機使用 成形温泉220℃、金型温泉5 0℃、射出10秒、冷却30秒、 形状 1 5 0 mm× 9 0 mm× 2 mmピンゲード使用。
- (7) ベタツキ感

ΛΡΗR: EPDM 100重 (LAMBDA) It is the amount of thing oil extendeds per 100 weight parts of PHR:EPDM.

- Hardness : it was based on
- (A type, a moment value)
- Breaking-point stress: it was based on
- 3 号ダンベル、引張り速度 2 (A JIS-No. 3 dumbbell, 200 mm/min of drawing velocity)
 - (4) Elongation at break: same as the above
 - Compression permanent deformation : it
 - (70 degrees C or 100 degrees C, 22Hr, 25% of compression rate)
 - Injection moulding: Nissei resin FS-75 (6) N-type injection-molding-machine use
- It is * with required since it is completely filled with injection pressure in metallic mould for 射出圧力は金型内に完全に充填 cooling 30 seconds for 220 degrees C of する為に必要な最低充填圧力プ forming hot spring, 50 degrees C of ラス2. 5 k g / c m²、金型 metallic-mould hot spring, and ejection 10 seconds minimum filling-pressure plus 2.5kg/cm², and a metallic-mould shape of 150 mm 90 mm * 2 mm pin "gedo" are used.
 - (7) Feeling of stickiness



した。

烕触

る

れる:

(8) 軟化剤ブリード を6枚重ねる際、中央に50× marketing in a center. 50mmの市販のコピー紙をは After having 取り出し紙への軟化剤の滲み出 An evaluation is as follows. おり

〇:軟化剤の滲み出しがほとん ど観察されない

察される

察される

[0041]

実施例-1

射出成形品について以下の方法 It enforces the following method about injection molded products.

直接指で触れ以下のように判定 The finger described directly and it judged as follows.

〇:ベタツキ感がなく、良好な CIRCLE: There is no feeling of a stickiness and it is a good feel.

△:ベタツキ感が若干感じられ TRIANGLE: A feeling of a stickiness is sensed a little.

- ×:ベタツキ感がかなり感じら *: feeling of stickiness is sensed considerably.
 - Softener bleeding

When piercing six disc-shaped test pieces of 29 2×9 0×1 5 0 mmの射出形 mm(phi) and accumulating six sheets of this 成平板より29mmφの円板状 disc from a 2*90*150 mm ejection formation flat 試験片6ヶを打抜き、この円板 plate, it inserts the copy paper of 50*50 mm

used the measuring さみ込む。この試料に、圧縮永 (JISK6301) of the compressive permanent set 久歪の測定治具(JIS K for this sample, applying 25% of distortion and 6301) を用いて25%の歪 performing 70 degrees C and 22hr state をかけ、70℃、22hr状態 adjustment, it took out copy paper and observed 調整を行ったあと、コピー紙を the ooze of the softener to paper.

しを観察した。判定は以下のと CIRCLE: The ooze of a softener is hardly observed.

△:軟化剤の滲み出しが若干観 TRIANGLE: The ooze of a softener is observed a little.

×:軟化剤の滲み出しが多く観 *: many oozes of softener are observed.

[0041]

Example-1



第1工程

粘度:242、プロピレン含量: 28%、ヨウ素価12のEPD M(EPDM-1とする。)のへ キサン溶液中にEPDM100 重量部当たり、鉱物油系軟化剤 として出光興産、ダイアナプロ セスオイルPW380(軟化剤 - 1 とする。) を 1 0 0 重量部添 After that, it carried out desolvent by the steam 加し、その後スチームストリッ ピングで脱溶媒して油展EPD Mを作成した。この油展EPD M228重量部と、数平均分子 量31,000のポリスチレン ブロックA、数平均分子量18 0,000の完全水添ブタジエ ンブロック共重合体Bからなる A-B-A構造を有するブロッ ク共重合体 (SEBSとする) 100重量部、メルトフロレー ト (JIS K7210準拠、 230℃) が3つのプロピレン -ブテン共重合体(ブテン含 量:23%、PP-1とする。) 28重量部、及びN, N-m-メタフェニレンビスマレイミド 2. 9重量部とをバンバリーミ **キサーで170~200℃、7** 分間混練した後、押出機を用い てペレット状マスターバッチを 作成した。次いでマスターバッ チ100重量部当たり0.24 重量部で2,5-ジメチルー2, 5 - ジ(t - ブチルパーオキシ) ヘキサン (パーオキイドー1と する。) をヘンシェルミキサーを is acquired.

1st process

Into the hexane solution which has viscosity: 242, propylene content:28%, EPDM of the iodine number 12 (referred to as EPDM-1), it added 100-weight-part of Diana-Process-Oil PW380 made by Idemitsu Kosan (referred to as softener-1) as a mineral-oil type softener per 100 weight parts of EPDM.

stripping, and created the oil extended EPDM. By a Banbury mixer for 7 minutes at 170 - 200 degrees C, it kneaded 228 weight-parts of this oil extended EPDM, 100 weight-parts of block copolymers (referred to as SEBS) which have A-B-A structure which consists of polystyrene block A which number average molecular weight is 31,000, and hydrogenation butadiene block-copolymer B which number average molecular weight is 180,000, 28 weight-parts of propylene- butene copolymers (butene content: 23%, referred to as PP-1) which has three melt flow rates (JIS K7210 compliance, 230 degrees C), and 2.9 weight-parts of N,N-mmetaphenylene bismaleimides. After that, it created the pellet-type masterbatch using the extruder.

operation for 0.24 weight-part of the 2,5dimethyl- 2,5- di (t- butylperoxy) hexane (referred as "paokiido"- 1) per 100 weight parts of the masterbatch using the Henschel mixer. It pelletized this blended material by performing the dynamic heat processing for 70 seconds at 250-degree-C +/-10 degree C using the biaxial mixing extruder with which strong mixing power

Subsequently, it performed the uniform blend



用いて均一ブレンド操作を行っ た。このブレンド物を強混練力 の得られる 2 軸混練押出機を用 い、250℃±10℃で70秒 間動的熱処理を行い、ペレット 化した。

[0042]

第2工程

系軟化剤として出光興産ダイア ナプロセスオイルPW90 (軟 mineral-oil type 化剤-2とする。)を帯電防止剤 monoglyceride ライド(帯電防止剤-1とす erucic-acid れ表ー1に表す比率でバンバリ ーミキサーを用いて混練し、さ using the extruder. 成形を行ない、その射出成形品 を使用して物性の評価を行なっ た。その結果を第1表に示す。

[0043]

実施例-2

第1工程

例-1と同じ。

第2工程

[0042]

2nd process

第1工程で得られた部分架橋 It kneaded the partially-crosslinked material 物、メルトフローレートが7の obtained in 1st process, the propylene- ethylene プロピレンーエチレンランダム random copolymers (ethylene content 4.7, and 共重合体 (エチレン含量4.7、 referred to as the PP-2) which melt flow rate PP-2とする。)、及び鉱物油 was 7, Idemitsu Kosan Diana-Process-Oil PW90 (referred to as softener-2) as a softener, stearic-acid (referred to としてステアリン酸モノグリセ antistatic-agent-1) as an antistatic agent, an amido (referred る。)を滑剤としてエルカ酸アミ lubricating-agent-1) as a lubricating agent by ド (滑剤-1とする。) をそれぞ respectively using a Banbury mixer at the ratio shown in Table-1, furthermore, it pelletized

らに押出機を用いてペレット化 It performed injection moulding using this した。この組成物を用いて射出 composition, and evaluated its physical property using those injection molded products.

The result is shown in Table 1.

[0043]

Example-2

1st process

実施例一1に於て、SEBSを It is the same as Example-1 in Example-1 .50重量部用いた以外は、実施 except having used 50 weight-parts of SEBS(s). 2nd process



で混練した他は、実施例-1と also is the same as Example-1. 同じ。

第1工程で得られた部分架橋 It mulled the partial crosslinked material 物、SEPS、PP-2、及び obtained in 1st process, SEPS, PP-2, and 軟化剤-2を表-1に示す比率 softener-2 by the ratio shown in table-1. and

[0044]

実施例-3

第1工程

第2工程

を20重量部用いた以外は、実 2nd process 施例ー2と同じ。

Sを80重量部とした以外は、

~3の結果を第1表に示す。

[0045]

比較例-1

第1工程

以外は、実施例-1と同じ。 第2工程

架橋物、SEPS、PP-2、 で混練した他は、実施例-1と Example-1.

[0044]

Example-3

1st process

実施例-2に於て、水添ブロッ It is the same as Example-2 in Example-2 ク共重合体としてSEBSの替 except having used 20 weight-parts of Kuraray わりに(株)クラレ社製のセプ Septons 2006 (referred to as SEPS) instead of トン2006 (SEPSとする) SEBS as a hydrogenated block copolymer.

実施例-2に於て用いたSEP Except SEPS used in Example-2 having been 80 weight-parts, it is the same as Example-2. 実施例-2と同じ。実施例-2 The result of Example- 2-3 is shown in Table 1.

[0045]

Comparative Example-1

1st process

実施例-1に於いてSEBSお Except not having added SEBS and SEPS in よびSEPSを添加しなかった Example-1, it is the same as Example-1.

2nd process

バンバリーミキサーで混練する When mulling by a Banbury mixer, it mulled the 際に、第1工程で得られた部分 partial crosslinked material obtained in 1st process, SEPS, PP-2, and softener-2 by the 軟化剤-2を表-2に示す比率 ratio shown in table-2, and also it is the same as



同じ。

[0046]

比較例-2

. は、比較例-1に同じ。比較例 Comparative Example-1. -1、2の結果を表-1に示す。

[0047]

実施例-4

1, 2) を作成した。具体的に injection molding machine. はまず230℃でポリプロピレ 友ノーブレンBPW5044 材料を210℃で図-2中の2 でベトツキもなく良好であっ 性は良好であった。

[0048]

【表1】

[0046]

Comparative Example-2

比較例-1に於て、SEPSの In Comparative Example-1, it used SEBS 代わりにSEBSを用いた他 instead of SEPS, and also is the same as

> The result of Comparative Example-1 and 2 is shown in table-1.

[0047]

Example-4

日精樹脂工業(株)製、FS1 It created the composit compact (Fig. -1, 2) 60S25SEN型2色射出成 using the NISSEI PLASTIC INDUSTRIAL CO., 形機を用いて複合成形体(図ー LTD. make and a FS160 S25 SEN type 2 color

It forms the part of one in figure-2 at 230 ン(住友化学工業(株)製、住 degrees C first specifically with polypropylene (the Sumitomo Chemical Co., Ltd. make, E) で図-2中の1の部分を成 Sumitomo Noblen BPW5044E), subsequently, it 形し、次いで実施例3に示した formed the part of two in figure-2 for the material shown in Example 3 at 210 degrees C.

の部分を成形した。得られた成 Both layers are heat-fusing the obtained 形体は両層が完全に熱融着して compact completely, the feel of the soft layer おり、軟質層表面の感触は柔軟 faceside was flexible, did not have a stickiness, either and was good.

た。また、裏打ちされた樹脂層 Moreover, form retentivity was good even if it により荷重をかけても形状保持 applied the load by the fleshed resin layer.

[0048]

[TABLE 1]



			実施	在例 1	実施	30 2	実	を例 3	比例	於例 1	比电	文 9 12
			第一工程	第2工程	第一工程	第2工程	第一工程	第2工程	第一工程	第2工程	第一工程	第2工程
SEB	S		100		50	50						100
SEP	s						20	80		100		
an left to	PDM	BPDN-1	114		114		114		114		114	
他姓氏	PDM	軟化剂-!	114		114		114		114		114	
PP-	1		28		28		28		28		28	
PP-	2			10		10		10		10		10
PP-	3											
軟化剂	I-2			150		150		150		150		150
パーオ	キサイ	F-1	0.84		0.84		0.84		0.84		0.84	
架構以	剂-1		2.9		2.9		2.9		2.9		2.9	
带電影	止剂一	1		0.78		0.78		0.78		0.78		0.78
滑剤	- 1			0.36		0.36		0.36		0.36		0.36
促練機	1		二軸 Extr.	ハ*ンハ*ワー ミキサー	二軸 Extr.	ハ"ンハ"リー ミキサー	Extr.	カ"ンル"リー ミキザー	二動 Extr.	カ"ンハ"リー ミキサー	二郎 Extr.	カ"ンハ" ザー ミキザー
硬度シ	ョアー	A	3	2	8	2	а	4	3	5	3	7
3143	破斷点	度度(kg/cm²)	5	0	4	5	4	2 .	3	5	3	6
3000	破断点	中び(%)	72	0	6	50	62	0	5 '	70	5	70
圧縮水	久蚕7	0°C(%)	2 9	Ð	2	8	2	9	2	9	2	9
ベタツ	ヤ感 !	首触	Δ		()	() ·	()		<u> </u>
軟化剤	プリー	k	C)		5	(. .	()	() _

実験例 1: Example 1

実験例 2: Example 2

実験例 3: Example 3

比較例 1: Comparative Example 1

比較例 2: Comparative Example 2

第一工程: 1st process

第2工程: 2nd process

油展 EPDM: Oil-extended EPDM

軟化剤-1: Softener-1

軟化剤-2: Softener-2

パーオキサイドー1: Peroxide-1

带電防止剤-1: Antistatic agent-1

滑剤-1: Lubricating agent-1

混練機: Kneader

二軸 Extr.: Twin-screw extruder

バンバリーミキサー: Banbury mixer 硬度ショアーA: Hardness Shore A

引張: Drawing

破断点強度: Strength at break



破断点伸び: Elongation at break

圧縮永久歪 70℃: Compression permanent deformation 70 degrees C

ベタツキ感 指触: Feeling of stickiness Touch by finger

軟化剤プリード: Softener bleeding

[0.0.4.9]

【発明の効果】

ブリード等の問題がなく、さら demonstrated above. 体を提供することができた。

【図面の簡単な説明】

【図1】

形体の外観を示す図である。

【図2】

る。

【図1】

[0049]

[ADVANTAGE OF THE INVENTION]

以上説明したとおり、本発明に By this invention, it is flexible in less than 45 より、TPEとしてショアーA abnormality by Shore A hardness as TPE, and 硬度で45未満の非常に柔軟 there are no problems, such as bleeding of a で、かつベタツキ感、軟化剤の feeling of a stickiness and a softener, as

に機械的強度のより優れた熱可 Furthermore, it was able to offer the 塑性樹脂組成物および該熱可塑 thermoplastic-resin composition superior to that 性樹脂組成物を用いた複合成形 of the mechanical strength, and the composit compact usina thermoplastic-resin this composition.

[BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS]

[FIG. 1]

実施例-4にて作成した複合成 It is a figure showing the appearance of the composit compact created in Example-4.

[FIG. 2]

図1におけるA-B断面図であ It is A-B sectional drawing in FIG. 1.

[FIG. 1]



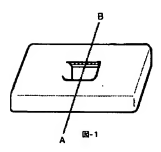


図-1: Figure-1

【図2】

[FIG. 2]



- 1: Formed with polypropylene at 210 degrees C
- 2: Formed with the material shown in Example 3 at 210 degrees C

PCT/JP03/02222

日本国特許庁

27.03.03

JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 24 APR 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類は<mark>記載されてPCT</mark>

いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年 3月 1日

出願 番号

Application Number:

特願2002-055388

[ST.10/C]:

[JP2002-055388]

出願人 Applicant(s):

旭化成株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 3月14日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

14P219

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C08L 53/02

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成株式

会社内

【氏名】

笹川 雅弘

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成株式

会社内

【氏名】

髙山 茂樹

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成株式

会社内

【氏名】

佐々木 茂

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成株式

会社内

【氏名】

久末 隆寛

【特許出願人】

【識別番号】

00000033

【氏名又は名称】

旭化成株式会社

【代表者】

山本 一元

【代理人】

【識別番号】

100108693

【弁理士】

【氏名又は名称】 鳴井 義夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100068238

【弁理士】

【氏名又は名称】 清水

【選任した代理人】

【識別番号】

100095902

【弁理士】

【氏名又は名称】 伊藤

穣

【選任した代理人】

【識別番号】

100103436

【弁理士】

【氏名又は名称】 武井 英夫

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2001-325476

【出願日】

平成13年10月23日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

048596

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

9713923

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ビニル芳香族化合物含有水添共重合体及びその重合体組成物 【特許請求の範囲】

【請求項1】 共役ジエンとビニル芳香族化合物からなり、下記一般式から選ばれる少なくとも一つの構造を有する共重合体の水素添加物であって、

- 2S H S
- $(S-H)_{m}-X$
- $(S-H)_n X (H)_p$

(ここで、 Sは共役ジェンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体ブロックであり、 Hはビニル芳香族化合物重合体ブロックである。 mは2以上の整数であり、n及びpは1以上の整数である。 Xはカップリング剤残基を示す。)

- (1)ビニル芳香族化合物の含有量が60重量%越え、90重量%未満、
- (2) Hの含有量が共重合体中の10~40重量%、
- (3) 重量平均分子量が10万を越え50万未満、
- (4)共重合体中の共役ジエン化合物に基づく二重結合の85%以上が水添されている

ことを特徴とする水添共重合体。

【請求項2】 官能基を有する原子団が結合していることを特徴とする請求 項1 に記載の水添共重合体。

【請求項3】 水添共重合体の分子量分布が1.5~5.0であることを特徴とする請求項1または2に記載の水添共重合体。

【請求項4】 (a) 請求項1 から3のいずれかに記載の水添共重合体 1 ~99重量部、(b) 熱可塑性樹脂および/またはゴム状重合体 99~1重量部、からなる重合体組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、取り扱い性(耐ブロッキング性)が良好で、且つ反発弾性と耐傷付

き性に優れ、さらに他の熱可塑性樹脂やゴム状重合体とブレンドした場合に、耐 衝撃性、引張強度、成形加工性等に優れた組成物を提供するビニル芳香族化合物 含有水添共重合体及び該水添共重合体と熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体と の重合体組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

共役ジエンとビニル芳香族炭化水素からなる共重合体は重合体中に不飽和二重結合を有するため、熱安定性、耐候性、耐オソン性が劣る。そのため、その不飽和二重結合を水素添加してそれらを改善する方法が古くから知られている。例えば、特開昭56-30447号公報、特開平2-36244号公報などに開示されている。

一方、共役ジエンとビニル芳香族炭化水素からなるブロック共重合体の水素添加物は、加硫をしなくても加硫された天然ゴムや合成ゴムと同様の弾性を常温にて有し、しかも高温では熱可塑性樹脂と同様の加工性を有することから、プラスチック改質、粘接着剤、自動車部品や医療器具等の分野で広く利用されている。近年、かかる特性に似た特性を共役ジエン化合物とビニル芳香族炭化水素からなるランダム共重合体で発現させる試みがなされている。

[0003]

例えば、特開平2-158643号公報には、ビニル芳香族炭化水素含有量が3~50 重量%のランダム共重合体であって、分子量分布(Mw/Mn)が10以下であり、 かつ共重合体中のジエン部のビニル結合量が10~90%である共重合体を水素 添加した水添ジエン系共重合体とポリプロピレン樹脂との組成物が開示されてい る。また、特開平6-287365号公報には、ビニル芳香族炭化水素含有量が5~6 0重量%のランダム共重合体であって、かつ共重合体中のジエン部のビニル結合 量が60%以上である共重合体を水素添加した水添ジエン系共重合体とポリプロ ピレン樹脂との組成物が開示されている。

しかしながら、ここに開示されている水添ジエン系共重合体は取り扱い性に劣り、共重合体自身で使用する場合にブロッキングしてしまうという問題が生じている。また、塩化ビニル樹脂が使われているような用途に展開する場合、反発弾性や耐傷付き性といった特性を改良する必要があった。また、各種熱可塑性樹脂

あるいはゴム状物質と組み合わせて使用する場合、更に高度の機械的強度や成形 加工性を有するランダム共重合体の水添重合体が要求されていた。

[0 0 0 4]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、取り扱い性(耐ブロッキング性)が良好で、且つ反発弾性と 耐傷付き性に優れた水添共重合体を提供することにある。さらに本発明の目的は 、該水添共重合体を他の熱可塑性樹脂やゴム状重合体とブレンドした場合に、耐 衝撃性、引張強度、成形加工性等に優れた組成物を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】

上記課題を解決するため鋭意検討を重ねた結果、本発明者らは特定の構造と特定のビニル芳香族化合物含有量を有し、しかもビニル芳香族化合物重合体ブロックの含有量が特定の範囲にある共役ジエンとビニル芳香族化合物との共重合体の水素添加物が上記課題を効果的に解決することを見いだし本発明を完成するに至った。

[0006]

即ち本発明は、

共役ジエンとビニル芳香族化合物からなり、下記一般式から選ばれる少なくと も一つの構造を有する共重合体の水素添加物であって、

- 2 S H S
- $(S-H)_m X$
- $(S-H)_n X (H)_p$

(ここで、Sは共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体ブロックであり、Hはビニル芳香族化合物重合体ブロックである。mは2以上の整数であり、n及びpは1以上の整数である。Xはカップリング剤残基を示す。)

- (1)ビニル芳香族化合物の含有量が60軍量%越え、90軍量%未満、
- (2) Hの含有量が共重合体中の10~40重量%、
- (3) 重量平均分子量が10万を越え50万未満、

(4) 共重合体中の共役ジエン化合物に基づく二重結合の85%以上が水添されている

ことを特徴とする水添共重合体を、あるいはその変性水添共重合体を提供するものである。また、本発明は、該水添共重合体と熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体からなる重合体組成物を提供するものである。

[000.7]

以下本発明を詳細に説明する。

本発明の水添共重合体は、共役ジエンとビニル芳香族化合物からなり、上記① ~④の一般式から選ばれる少なくとも一つの構造を有する共重合体の水素添加物である。

本発明において、水添共重合体中のビニル芳香族化合物の含有量は60重量%越え、90重量%未満、好ましくは62~88重量%、更に好ましくは64~86重量%である。ビニル芳香族化合物の含有量が60重量%以下の場合、耐ブロッキング性が悪く、取り扱い性の点で好ましくなく、また耐傷付き性も劣ったものとなる。また、90重量%以上の場合は、反発弾性が悪化するだけでなく、樹脂組成物とした場合、耐衝撃性が改良できない。尚本発明において、水添共重合体中のビニル芳香族化合物の含有量は、水素添加前の共重合体中のビニル芳香族化合物含有量で把握しても良い。

[0008]

本発明の水添共重合体において、ビニル芳香族化合物重合体ブロックHの含有量は共重合体中の10~40重量%、好ましくは13~37重量%、更に好ましくは15~35重量%である。ビニル芳香族化合物重合体ブロックHの含有量が10重量%未満の場合には耐ブロッキング性に劣るだけでなく、反発弾性の低い共重合体となる。また、40重量%を超える場合は耐傷付き性が劣るため好ましくない。ビニル芳香族化合物重合体ブロックHの含有量の測定は、四酸化オスミウムを触媒として水素添加前の共重合体をターシャリーブチルハイドロパーオキサイドにより酸化分解する方法(I.M.KOLTHOFF, et al., J.Polym.Sci.1,429(1946)に記載の方法)により得たビニル芳香族炭化水素重合体ブロック成分の重量(但し平均重合度が約30以下のビニ

ル芳香族炭化水素重合体成分は除かれている)を用いて、次の式から求めることができる。

ビニル芳香族化合物重合体ブロックの含有量 (重量%)

= (水素添加前の共重合体中のビニル芳香族炭化水素重合体ブロック 重量/水素添加前の共重合体の重量) ×100

[0009]

尚、本発明において水添共重合体におけるビニル芳香族化合物のブロック率 (該ブロック率とは、該共重合体中の全ビニル芳香族化合物量に対するビニル芳香族化合物重合体ブロック量の割合をいう)は、50重量%未満が好ましく、20重量%以下であると、より柔軟性に優れた共重合体あるいは組成物が得られる

本発明の水添共重合体の重量平均分子量は10万を越え50万未満、好ましくは13万~40万、更に好ましくは15万~30万である。重量平均分子量が10万以下の場合は耐ブロッキング性、反発弾性、耐傷付き性に劣り。また、50万以上の場合は成形加工性に劣るため好ましくない。本発明において、分子量分布は、1.5~5.0が好ましく、より好ましくは1.6~4.5、更に好ましくは1.8~4であることが推奨される。分子量分布が1.5未満の場合は、成形加工性が劣る傾向がみられる。

[0010]

本発明の水添共重合体は共役ジエンとビニル芳香族化合物からなる共重合体の水素添加物であり、共重合体中の共役ジエン化合物に基づく二重結合の85%以上、好ましくは90%以上、更に好ましくは92%以上、特に好ましくは95%以上が水添されている。水添率が85%未満の場合は、水添共重合体の耐ブロッキング性と耐傷付き性が劣る。

本発明において、ビニル芳香族化合物の含有量は、紫外分光光度計、赤外分光 光度計や核磁気共鳴装置(NMR)等を用いて知ることができる。また、ビニル 芳香族化合物重合体ブロックの量は、前述したKOLTHOFFの方法等で知る ことができる。水素添加前の共重合体中の共役ジエンに基づくビニル結合量は、 赤外分光光度計(例えば、ハンプトン法)や核磁気共鳴装置(NMR)等を用い

て知ることができる。また、水添共重合体の水添率は、赤外分光光度計や核磁気 共鳴装置 (NMR) 等を用いて知ることができる。また、本発明において、水添 共重合体の分子量は、ゲルパーミュエーションクロマトグラフィー (GPC) に よる測定を行い、クロマトグラムのピークの分子量を、市販の標準ポリスチレン の測定から求めた検量線(標準ポリスチレンのピーク分子量を使用して作成)を 使用して求めた重量平均分子量である。水添共重合体の分子量分布は、同様にG PCによる測定から求めることができる。

$\{0011\}$

本発明において共役ジエンは1対の共役二重結合を有するジオレフィンであり 、例えば1,3 ーブタジエン、2 ーメチルー1,3 ーブタジエン(イソプレン)、2, 3-ジメチルー1,3-ブタジエン、1,3-ペンタジエン、2-メチル-1,3-ペンタ ジエン、1,3 ーヘキサジエンなどであるが、特に一般的なものとしては1,3 ーブ タジエン、イソプレンが挙げられる。これらは一種のみならず二種以上を使用し ても よい。また、ビニル芳香族化合物としては、例えばスチレン、αーメチルス **チレン、p-メチルスチレン、ジビニルベンゼン、1,1-ジフェニルエチレン** 、N, Nージメチルーpーアミノエチルスチレン、N, Nージエチルーpーアミ ノエチルスチレン等があげられ、これらは一種のみならず二種以上を使用しても よい。 上記一般式において、ランダム共重合体ブロックS中のビニル芳香族炭化 水素は均一に分布していても、またはテーパー状に分布していてもよい。また該 共重合体ブロックSには、ビニル芳香族炭化水素が均一に分布している部分及び /又はテーパー状に分布している部分がそれぞれ複数個共存していてもよい。ま た、mは2以上、好ましくは2~10の整数であり、n及びpは1以上、好まし くは 1~10の整数である。本発明の水添共重合体は、上記一般式で表される構 造を有する共重合体の水素添加物からなる任意の混合物でもよい。

[0012]

本発明において、水素添加前の共重合体において共役ジエン部分のミクロ構造(シス、トランス、ビニルの比率)は、後述する極性化合物等の使用により任意に変えることができ、特に制限はない。一般的に共役ジエンとして1、3ーブタジエンを使用した場合には、1、2ービニル結合量は5~80%、好ましくは1

 $0\sim60\%$ 、共役ジエンとしてイソプレンを使用した場合又は 1 , 3- ブタジエンとイソプレンを併用した場合には、 1 , 2- ビニル結合と 3 , 4- ビニル結合の合計量は一般に $3\sim75\%$ 、好ましくは $5\sim60\%$ であることが推奨される。

なお、本発明においては、1,2-ビニル結合と3,4-ビニル結合の合計量 (但し、共役ジエンとして1,3-ブタジエンを使用した場合には、1,2-ビニル結合量)を以後ビニル結合量と呼ぶ。

[0013]

また、本発明において、水素添加前の共重合体銀中におけるビニル結合量の最大値と最小値との差が10%未満、好ましくは8%以下、更に好ましくは6%以下であることが水添共重合体の反発弾性等の点で推奨される。共重合体銀中のビニル結合は、均一に分布していてもテーパー状に分布していても良い。ここで、ビニル結合量の最大値と最小値との差とは、重合条件、すなわちビニル量調整剤の種類、量及び重合温度で決定されるビニル結合量の最大値と最小値との差は、例えば共役ジエン重合体銀中のビニル結合量の最大値と最小値との差は、例えば共役ジエン重合体の製造時の重合温度によって制御することができる。第3級アミン化合物またはエーテル化合物のようなビニル量調整剤の種類と量が一定の場合、重合中のポリマー鎖に組み込まれるビニル結合量は、重合温度によって決まる。従って、等温で重合した重合体はビニル結合量は、重合温度によって決まる。だって、等温で重合した重合体はビニル結合量は、が高ビニル結合量、後半(高温で重合)が低ビニル結合量といった具合にビニル結合量に差のある重合体となる。

[0014]

本発明において、水素添加前の共重合体は、例えば、炭化水素溶媒中で有機アルカリ金属化合物等の開始剤を用いてアニオンリビング重合により得られる。炭化水素溶媒としては、例えばn-ブタン、イソブタン、n-ペンタン、n-ヘキサン、n-ヘプタン、n-オクタンの如き脂肪族炭化水素類、シクロヘキサン、シクロヘプタン、メチルシクロヘプタンの如き脂環式炭化水素類、また、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼンの如き芳香族炭化水素である。

[0015]

また、開始剤としては、一般的に共役ジエン化合物及びビニル芳香族化合物に 対しアニオン重合活性があることが知られている脂肪族炭化水素アルカリ金属化 合物、芳香族炭化水素アルカリ金属化合物、有機アミノアルカリ金属化合物等が 含まれ、アルカリ金属としてはリチウム、ナトリウム、カリウム等である。好適 な有機アルカリ金属化合物としては、炭素数1から20の脂肪族および芳香族炭 化水素リチウム化合物であり、1分子中に1個のリチウムを含む化合物、1分子 中に複数のリチウムを含むジリチウム化合物、トリリチウム化合物、テトラリチ ウム化合物が含まれる。具体的にはn-プロピルリチウム、n-ブチルリチウム secーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、nーペンチルリチウム 、n-ヘキシルリチウム、ベンジルリチウム、フェニルリチウム、トリルリチウ ム、ジイソプロペニルベンゼンと s e c ーブチルリチウムの反応生成物、さらに ジビニルベンゼンとsecーブチルリチウムと少量の1,3ーブタジエンの反応 生成物等があげられる。さらに、米国特許5,708,092号明細書に開示さ れている1-(t-ブトキシ)プロピルリチウムおよびその溶解性改善のために 1~数分子のイソプレンモノマーを挿入したリチウム化合物、英国特許2,24 1,239号明細書に開示されている1-(t-ブチルジメチルシロキシ)へキ シルリチウム等のシロキシ基含有アルキルリチウム、米国特許 5, 5 2 7, 7 5 3 号明細書に開示されているアミノ基含有アルキルリチウム、ジイソプロピルア ミドリチウムおよびヘキサメチルジシラジドリチウム等のアミノリチウム類も使 用することができる。

[0016]

本発明において有機アルカリ金属化合物を重合開始剤として共役ジエン化合物とビニル芳香族化合物を共重合する際に、重合体に組み込まれる共役ジエン化合物に起因するビニル結合(1, 2 または3, 4 結合)量の調整や共役ジエン化合物とビニル芳香族化合物とのランダム共重合性を調整するために、調整剤として第3級アミン化合物またはエーテル化合物を添加することができる。第3級アミン化合物としては一般式 \mathbf{R}^1 \mathbf{R}^2 \mathbf{R}^3 \mathbf{N} (ただし \mathbf{R}^1 \mathbf{R}^2 \mathbf{R}^3 は炭素数 $\mathbf{1}$ から $\mathbf{2}$ のの炭化水素基または第3級アミノ基を有する炭化水素基である)の化合物である。たとえば、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミン、

N, N-ジメチル アニリン、N-エチルピペリジン、N-メチルピロリジン、N , N, N' , N' ーテトラメチルエチレンジアミン、N, N, N' , N' ーテトラエチルエチレン ジアミン、1 , 2-ジピペリジノエタン、トリメチルアミノエチルピペラジン、N, N, N' , N'' , N'' ーペンタメチルエチレントリアミン、N, N' ージオ クチルーP-フェニレンジアミン等である。

[0017]

またエーテル化合物としては、直鎖上エーテル化合物および環状エーテル化合物から選ばれ、直鎖上エーテル化合物としてはジメチルエーテル、ジエチルエーテル、ジフェニルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、エチレングリコールジブチルエーテル等のエチレングリコールのジアルキルエーテル化合物類、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールのジアルキルエーテル化合物類が挙げられる。また、環状エーテル化合物としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン、2,5ージメチルオキソラン、2,2ービス(2ーオキソラニル)プロパン、フルフリルアルコールのアルキルエーテル等が挙げられる。

[0018]

本発明において有機アルカリ金属化合物を重合開始剤として共役ジェン化合物とビニル芳香族化合物を共重合する方法は、バッチ重合であっても連続重合であっても、或いはそれらの組み合わせであってもよい。特に分子量分布を好ましい適正範囲に調整する上で連続重合方法が推奨される。重合温度は、一般に0℃乃至180℃、好ましくは30℃乃至150℃である。重合に要する時間は条件によって異なるが、通常は48時間以内であり、特に好適には0.1乃至10時間である。又、重合系の雰囲気は窒素ガスなどの不活性ガス雰囲気にすることが好ましい。重合圧力は、上記重合温度範囲でモノマー及び溶媒を液相に維持するに充分な圧力の範囲で行えばよく、特に限定されるものではない。更に、重合系内は触媒及びリビングポリマーを不活性化させるような不純物、例えば水、酸素、炭酸ガスなどが混入しないように留意する必要がある。



本発明において、前記重合終了時に2官能以上のカップリング剤を必要量添加 してカップリング反応を行うことができる。2官能カップリング剤としては公知 のものいずれでも良く、特に限定されない。例えば、ジメチルジクロロシラン、 ジメチルジブロモシラン等のジハロゲン化合物、安息香酸メチル、安息香酸エチ ル、安息香酸フェニル、フタル酸エステル類等の酸エステル類等が挙げられる。 また、3官能以上の多官能カップリング剤としては公知のものいずれでも良く、 特に限定されない。例えば、3価以上のポリアルコール類、エポキシ化大豆油、 ジグリシジルビスフェノールA、1,3-ビス(N,N'-ジグリシジルアミノ メチル)シクロヘキサン等の多価エポキシ化合物、一般式 R_{4-n} SiX_n (ただ し、Rは炭素数1から20の炭化水素基、Xはハロゲン、nは3から4の整数を 示す) で示されるハロゲン化珪素化合物、例えばメチルシリルトリクロリド、 t - ブチルシリルトリクロリド、四塩化珪素およびこれらの臭素化物等、一般式 R $_{4-n}$ $S n X_n$ (ただし、Rは炭素数 1 から 2 0 の炭化水素基、Xはハロゲン、nは3から4の整数を示す)で示されるハロゲン化錫化合物、例えばメチル錫トリ クロリド、t-ブチル錫トリクロリド、四塩化錫等の多価ハロゲン化合物が挙げ られる。炭酸ジメチルや炭酸ジエチル等も使用できる。

[0020]

本発明において、共重合体として重合体の少なくとも1つの重合体鎖末端に官能基含有原子団が結合した末端変性共重合体を使用することができる。官能基含有原子団としては、例えば水酸基、カルボキシル基、カルボニル基、チオカルボニル基、酸ハロゲン化物基、酸無水物基、カルボン酸基、チオカルボン酸基、アルデヒド基、チオアルデヒド基、カルボン酸エステル基、アミド基、スルホン酸基、スルホン酸基、スルホン酸工ステル基、リン酸基、リン酸エステル基、アミノ基、イミノ基、ニトリル基、ピリジル基、キノリン基、エポキシ基、チオエポキシ基、スルフィド基、イソシアネート基、イソチオシアネート基、ハロゲン化ケイ素基、シラノール基、アルコキシケイ素基、ハロゲン化スズ基、アルコキシスズ基、フェニルスズ基等から選ばれる官能基を少なくとも1種含有する原子団が挙げられる。末端変性共重合体は、共重合体の重合終了時にこれらの官能基含有原子団を有す

る化合物を反応させることにより得られる。官能基含有原子団を有する化合物としては、具体的には、特公平4-39495 号公報に記載された末端変性処理剤を使用できる。

[0021]

本発明の第2の発明である変性水添共重合体は、水酸基、エポキシ基、アミノ 基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なくとも1 個 有 する原子団が結合している変性水添共重合体が好ましい。かかる変性水添共電 合 体は、有機リチウム化合物を重合触媒として上述のような方法で得た共重合体の リビング末端に、官能基含有の変性剤を付加反応させることにより、共重合体 に 水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれ る官能基を少なくとも1個有する原子団が少なくとも1個結合している変性物 (以後、変性共重合体と呼ぶ)に水素を添加することにより得ることができる。 変 性共重合体を得る他の方法として、リビング末端を有さない共重合体に有機リチ ウム化合物等の有機アルカリ金属化合物を反応(メタレーション反応)させ、 有 機アルカリ金属が付加した共重合体に官能基含有の変性剤を付加反応させる方法 が上げられる。後者の場合、共重合体の水添物を得た後にメタレーション反応さり せ、上記の変性剤を反応させて変性水添共重合体を得ることもできる。なお、 変 性剤の種類により、変性剤を反応させた段階で一般に水酸基やアミノ基等は有機 金属塩となっていることもあるが、その場合には水やアルコール等活性水素を有 する化合物で処理することにより、水酸基やアミノ基等にすることができる。

[0022]

本発明において、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なくとも1個有する原子団として好ましい原子団は、下記一般式で示されるものから選ばれる原子団が上げられる。

[0023]



$$-NR^{1}-R^{5}-OH \qquad \cdots \qquad (1)$$

$$-N[R^{6}-OH]_{2} \qquad \cdots \qquad (2)$$

$$-NR^{1}-R^{5}-Si (OR^{6})_{3} \qquad \cdots \qquad (3)$$

$$-N[R^{5}-Si (OR^{6})_{3}]_{2} \qquad \cdots \qquad (4)$$

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6} \qquad \cdots \qquad (5)$$

$$-N[R^{6}-CH-CHR^{6}]_{2} \qquad \cdots \qquad (6)$$

$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots \qquad (7)$$

$$OH \qquad \cdots \qquad (8)$$

$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6} \qquad \cdots \qquad (8)$$

$$OH \qquad \cdots \qquad (9)$$

$$OH \qquad \cdots \qquad (10)$$

$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots \qquad (11)$$

$$O \qquad \cdots \qquad (11)$$

$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots \qquad (12)$$

$$0 \qquad \cdots \qquad (12)$$

$$0 \qquad \cdots \qquad (13)$$

$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}R^{4} \qquad \cdots \qquad (13)$$

$$OH \qquad \cdots \qquad (14)$$

$$OH \qquad \cdots \qquad (14)$$

(上式で、 $\mathbf{R}^1\sim\mathbf{R}^4$ は、水素又は炭素数 $1\sim24$ の炭化水素基、あるいは水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を有する炭素数 $1\sim24$ の炭化水素基。 \mathbf{R}^5 は炭素数 $1\sim48$ の炭化水素鎖、あるいは水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基

から選ばれる官能基を有する炭素数 $1\sim48$ の炭化水素鎖。なお $R^1\sim R^4$ の炭化水素基、及び R^5 の炭化水素鎖中には、水酸基、エポキシ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素、窒素、シリコン等の元素が結合していても良い。 R^6 は水素又は炭素数 $1\sim8$ のアルキル基)

[0024]

本発明において、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なくとも1個有する原子団が少なくとも1個結合している変性水添共重合体を得るために使用される変性剤としては、下記のものが上げられる。

[0025]

例えば、テトラグリシジルメタキシレンジアミン、テトラグリシジルー1, 3 ビスアミノメチルシクロヘキサン、テトラグリシジルーpーフェニレンジアミ ン、テトラグリシジルジアミノジフェニルメタン、ジグリシジルアニリン、ジグ リ シジルオルソトルイジン、γ – グリシドキシエチルトリメトキシシラン、γ – **グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、γ-グリシドキシブチルトリメトキ** シシラン、ァーグリシドキシプロピルトリエトキシシラン、ァーグリシドキシプ ロ ピルトリプロポキシシラン、γ-グリシドキシプロピルトリブトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルトリフェノキシシラン、γーグリシドキシプロピルメ チルジメトキシシラン、 γ - グリシドキシプロピルエチルジメトキシシラン、 γ ー グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、 γ – グリシドキシプロピルメ チ ルジエトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルメチルジプロポキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルメチルジブトキシシラン、γーグリシドキシプロピル メ チルジフェノキシシラン、γ-グリシドキシプロピルジメチルメトキシシラン 、 ァーグリシドキシプロピルジエチルエトキシシラン、ァーグリシドキシプロピ ル ジメチルエトキシシラン、 γ − グリシドキシプロピルジメチルフェノキシシラ ン、 γ ーグリシドキシプロピルジエチルメトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロ ピルメチルジイソプロペンオキシシラン、ビス (γ-グリシドキシプロピル) ジ メ トキシシラン、ビス (γーグリシドキシプロピル) ジエトキシシラン、ビス (γ ーグリシドキシプロピル) ジプロポキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロ

ピル) ジブトキシシラン、ビス (γ-グリシドキシプロピル) ジフェノキシシラ ン、ビス (γーグリシドキシプロピル) メチルメトキシシラン、ビス (γーグリ シドキシプロピル) メチルエトキシシラン、ビス (γ-グリシドキシプロピル) メチルプロポキシシラン、ビス (γ-グリシドキシプロピル) メチルブトキシシ ラン、ビス(γ - γ ーグリシドキシプロピル) メトキシシラン、γ-メタクリロキシプロピルトリメ ゙トキシシラン、ァーメタクリロキシプロピルトリエトキシシラン、ァーメタクリ ロキシメ チルトリ メトキシシラン、 ァーメタクリロキシエチルトリエトキシシラ ン、ビス (γーメ タクリロキシプロピル)ジメトキシシラン、トリス (γーメタ クリロキシプロピル)メトキシシラン、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル)エチルートリメ トキシシラン、βー(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチ \mathcal{N} - トリエトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルート シシラン、β-(3,4-エポキシシクロヘキシル)プロピルートリメトキシシ ラン、 β - (3, 4 -エポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジメトキシシラ 、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーエチルジエトキシシラン、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジエトキシシラン、 β - (3, 4-xポキシシクロヘキシル) xチルーメチルジプロポキシシラン、 β **ー(3,4-エポ キシシクロヘキシル)エチルーメチルジブトキシシラン、β-**(3, 4-xポキ シシクロヘキシル) エチルーメチルジフェノキシシラン、 β -(3, 4-xポキ シシクロヘキシル)xチル-ジメチルメトキシシラン、 $\beta-$ (3, 4-エポキシ シクロヘキシル)エチルージエチルエトキシシラン、 $\beta-$ (3 **, 4 -エポキシシ ク ロヘキシル)エチル-ジメチルエトキシシラン、β - (3,** 4-xポキシシクロヘキシル)xチルージメチルプロポキシシラン、 $\beta-(3,$ 4-エポキシシク ロヘキシル)エチルージメチルブトキシシラン、 $\beta (3,\ 4$ -ェポキシシクロ \wedge キシル)ェチル-ジメチルフェノキシシラン、 β -(3, 4 ーエポキシシクロ ヘキシル)エチルージエチルメトキシシラン、βー(3,4-

エポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジイソプロペンオキシシラン、1, 3ージメチルー 2ーイミダゾリジノン、1, 3ージエチルー 2ーイミダゾリジノン、N, N ージメチルプロピレンウレア、Nーメチルピロリドン等が上げられる

[0026]

有機リチウム化合物を重合触媒として上述のような方法で得た共重合体のリビング末端に上記の変性剤を反応させることにより、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なくとも1個有する原子団が結合している変性剤の残基が結合している変性共重合体が得られる

上記で得られた共重合体を水素添加することにより、本発明の水添共重合体が得られる。水添触媒としては、特に制限されず、従来から公知である(1)Ni、Pt、Pd、Ru等の金属をカーボン、シリカ、アルミナ、ケイソウ土等に担持させた担持型不均一系水添触媒、(2)Ni、Co、Fe、Cr等の有機酸塩又はアセチルアセトン塩などの遷移金属塩と有機アルミニュウム等の還元剤とを用いる、いわゆるチーグラー型水添触媒、(3)Ti、Ru、Rh、Zr等の有機金属化合物等のいわゆる有機金属錯体等の均一系水添触媒が用いられる。具体的な水添触媒としては、特公昭42-8704号公報、特公昭43-6636号公報、特公昭63-4841号公報、特公平1-37970号公報、特公平1-53851号公報、特公平2-9041号公報に記載された水添触媒を使用することができる。好ましい水添触媒としてはチタノセン化合物および/または還元性有機金属化合物との混合物が挙げられる。

[0027]

チタノセン化合物としては、特開平8-109219号公報に記載された化合物が使用できるが、具体例としては、ビスシクロペンタジエニルチタンジクロライド、モノペンタメチルシクロペンタジエニルチタントリクロライド等の(置換)シクロペンタジエニル骨格、インデニル骨格あるいはフルオレニル骨格を有する配位子を少なくとも1つ以上もつ化合物があげられる。また、還元性有機金属化合物としては、有機リチウム等の有機アルカリ金属化合物、有機マグネシウム

化合物、有機アルミニウム化合物、有機ホウ素化合物あるいは有機亜鉛化合物等があげられる。

[0028]

本発明において、水添反応は一般的に0~200℃、より好ましくは30~150℃の温度範囲で実施される。水添反応に使用される水素の圧力は0.1から15MPa、好ましくは0.2から10MPa、更に好ましくは0.3から5MPaが推奨される。また、水添反応時間は通常3分~10時間、好ましくは10分~5時間である。水添反応は、バッチプロセス、連続プロセス、或いはそれらの組み合わせのいずれでも用いることができる。

上記のようにして得られた水添共重合体の溶液は、必要に応じて触媒残査を除去し、水添共重合体を溶液から分離することができる。溶媒の分離の方法としては、例えば水添後の反応液にアセトンまたはアルコール等の水添共重合体に対する貧溶媒となる極性溶媒を加えて重合体を沈澱させて回収する方法、反応液を撹拌下熱湯中に投入し、スチームストリッピングにより溶媒を除去して回収する方法、または直接重合体溶液を加熱して溶媒を留去する方法等を挙げることができる。尚、本発明の水添共重合体には、各種フェノール系安定剤、リン系安定剤、イオウ系安定剤、アミン系安定剤等の安定剤を添加することができる。

[0029]

本発明の未変性の水添共重合体は、 α 、 β - 不飽和カルボン酸又はその誘導体、例えばその無水物、エステル化物、アミド化物、イミド化物で変性することができる。 α 、 β - 不飽和カルボン酸又はその誘導体の具体例としては、無水マレイン酸、無水マレイン酸イミド、アクリル酸又はそのエステル、メタアクリル酸又はそのエステル、エンドーシスービシクロ [2,2,1] -5 - ヘプテン-2,3 - ジカルボン酸又はその無水物などが挙げられる。 α 、 β - 不飽和カルボン酸又はその誘導体の付加量は、水添重合体100重量部当たり、一般に0.01~20重量部、好ましくは0.1~10重量部である。

本発明の水添共重合体は、(a)水添共重合体1~99重量部、好ましくは2~90重量部、更に好ましくは5~70重量部と(b)熱可塑性樹脂及び/ゴム 状重合体99~1重量部、好ましくは98~10重量部、更に好ましくは95~ 30重量部を組み合わせて各種成形材料に適した組成物を得ることができる。

本発明の水添共重合体と熱可塑性樹脂をブレンドした場合、耐衝撃性や成形加工性に優れた組成物が得られる。

[0030]

熱可塑性樹脂としては、共役ジエン化合物とビニル芳香族化合物とのブロック 共重合樹脂、前記のビニル芳香族化合物の重合体、前記のビニル芳香族化合物と 他のビニルモノマー、例えばエチレン、プロピレン、ブチレン、塩化ビニル、塩 化ビニリデン、酢酸ビニル、アクリル酸及びアクリルメチル等のアクリル酸エス テル、メタクリル酸及びメタクリル酸メチル等のメタクリル酸エステル、アクリ ロニトリル、メタクリロニトリル等との共重合樹脂、ゴム変性スチレン系樹脂(HIPS)、アクリロニトリルーブタジエンースチレン共重合樹脂(ABS)、 メタクリル酸エステルーブタジエンースチレン共重合樹脂(MBS)、ポリエチ レン、エチレンを50重量%以上含有するエチレンとこれと共重合可能な他のモ ノマーとの共重合体、例えば、エチレンープロピレン共重合体、エチレンーブチ レン共重合体、エチレンーヘキセン共重合体、エチレンーオクテン共重合体、エ チレンー酢酸ビニル共重合体及びその加水分解物、エチレンーアクリル酸アイオ ノマーや塩素化ポリエチレンなどのポリエチレン系樹脂、ポリプロピレン、プロ ピレンを50重量%以上含有するプロピレンとこれと共重合可能な他のモノマー との共重合体、例えば、プロピレンーエチレン共重合体、プロピレンーアクリル 酸エチル共重合体や塩素化ポリプロピレンなどのポリプロピレン系樹脂、エチレ ンーノルボルネン樹脂等の環状オレフィン系樹脂、ポリブテン系樹脂、ポリ塩化 ビニル系樹脂、ポリ酢酸ビニル系樹脂及びその加水分解物、アクリル酸及びその エステルやアミドの重合体、ポリアクリレート系樹脂、アクリロニトリル及びノ 又はメタクリロニトリルの重合体、これらのアクリロニトリル系モノマーを50 重量%以上含有する他の共重合可能なモノマーとの共重合体であるニトリル樹脂 、ナイロン-46 、ナイロン-6、ナイロン-66 、ナイロン-610、ナイロン-11、ナ イロンー12、ナイロン-6ナイロン-12 共重合体などのポリアミド系樹脂、ポリエ ステル系樹脂、熱可塑性ポリウレタン系樹脂、ポリー4,4'ージオキシジフェニル -2,2'-プロパンカーボネートなどのポリカーボネート系重合体、ポリエーテル

スルホンやポリアリルスルホンなどの熱可塑性ポリスルホン、ポリオキシメチレン系樹脂、ポリ(2,6 ージメチルー1,4 ーフェニレン)エーテルなどのポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリフェニレンスルフィド、ポリ4,4'ージフェニレンスルフィドなどのポリフェニレンスルフィド系樹脂、ポリアリレート系樹脂、ポリエーテルケトン重合体又は共重合体、ポリケトン系樹脂、フッ素系樹脂、ポリオキシベンゾイル系重合体、ポリイミド系樹脂、1,2 ーポリブタジエン、トランスポリブタジエンなどのポリブタジエン系樹脂などである。これらの熱可塑性樹脂の数平均分子量は一般に100以上、好ましくは5000~500万、更に好ましくは1万~100万である。またこれらの熱可塑性樹脂は2種以上を併用しても良い。

[0031]

また、本発明の水添共重合体とゴム状重合体をブレンドした場合、引張強度や 伸び特性、成形加工性に優れた組成物が得られる。

ゴム状重合体としては、ブタジエンゴム及びその水素添加物、スチレンーブタジエンゴム及びその水素添加物(但し本発明の水添共重合体とは異なる)、イソプレンゴム、アクリロニトリルーブタジエンゴム及びその水素添加物、クロロプレンゴム、エチレンープロピレンゴム、エチレンージエンゴム、エチレンーブテンゴム、エチエンーへキセンゴム、エチレンーブテンゴム、エチエンーへキセンゴム、エチレンーブテンゴム、エチエンーへキセンゴム、エチレンーオクテンゴム等のオレフィン系エラストマー、ブチルゴム、アクリルゴム、フッ素ゴム、シリコーンゴム、塩素化ポリエチレンゴム、エピクロルヒドリンゴム、α、βー不飽和ニトリルーアクリル酸エステルー共役ジエン共重合ゴム、ウレタンゴム、多硫化ゴム、スチレンーブタジエンブロック共重合体及びその水素添加物、スチレンーイソプレンブロック共重合体及びその水素添加物等のスチレン系エラストマー、天然ゴムなどが挙げられる。これらのゴム状重合体は、官能基を付与した変性ゴムであっても良い。

[0032]

また、本発明の水添共重合体は熱可塑性樹脂とゴム状重合体との3成分の組成物としても用いることが可能である。

本発明の水添共重合体及び該水添共重合体と熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重

合体との組成物には、必要に応じて任意の添加剤を配合することができる。添加剤の種類は、熱可塑性樹脂やゴム状重合体の配合に一般的に用いられるものであれば特に制限はない。例えば、シリカ、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、タルク、マイカ、けい酸(ホワイトカーボン)、酸化チタン等の無機充填剤、カーボンブラック、酸化鉄等の顔料、ステアリン酸、ベヘニン酸、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、エチレンビスステアロアミド等の滑剤、離型剤、有機ポリシロキサン、ミネラルオイル等の可塑剤、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、りん系熱安定剤等の酸化防止剤、ヒンダードアミン系光安定剤、ベンソトリアゾール系紫外線吸収剤、難燃剤、帯電防止剤、有機繊維、ガラス繊維、炭素繊維、金属ウィスカ等の補強剤、着色剤、その他添加剤或いはこれらの混合物等が挙げられる。

[0033]

本発明の重合体組成物の製造方法は、特に制限されるものではなく、公知の方法が利用できる。例えば、バンバリーミキサー、単軸スクリュー押出機、2軸スクリュー押出機、コニーダ、多軸スクリュー押出機等の一般的な混和機を用いた溶融混練方法、各成分を溶解又は分散混合後、溶剤を加熱除去する方法等が用いられる。本発明においては押出機による溶融混合法が生産性、良混練性の点から好ましい。

本発明の水添共重合体、水添共重合体と熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体から成る重合体組成物は、そのままで或いは各種添加剤を配合した組成物として、シート、フィルム、各種形状の射出成形品、中空成形品、圧空成型品、真空成形品、押出成形品、不織布や繊維状の成形品等多種多様の成形品として活用できる。これらの成形品は、食品包装材料、医療用器具材料、家電製品及びその部品、自動車部品、工業部品、家庭用品、玩具等の素材、履物用素材、粘・接着剤用素材、アスファルト改質剤などに利用できる。

例えば、自動車部品の具体例としては、サイドモール、グロメット、ノブ、ウェザーストリップ、窓枠とそのシーリング材、アームレスト、ドアグリップ、インストルメントパネル、バンパー等が挙げられる。



以下実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの例によって 何ら限定されるものではない。

尚、以下の実施例において、重合体の特性や物性の測定は、次のようにして行った。

①共重合体の特性

1) スチレン含有量

水添前の共重合体を用い、紫外分光光度計(島津製作所製、UV-2450) を使用して測定した。

2) ポリスチレンブロック含有量

水添前の共重合体を用い、I.M. Kolthoff, etal., J. Polym. Sci. 1, 429 (1946) に記載の方法で測定した。

3) 水添前の共重合体のビニル結合量及び水添率 核磁気共鳴装置 (BRUKER社製、DPX-400) を用いて測定した。 【0035】

4) 水添共重合体の分子量及び分子量分布

GPC [装置は、ウォーターズ製]で測定し、溶媒にはテトラヒドロフランを用い、測定条件は、温度35℃で行った。分子量は、クロマトグラムのピークの分子量を、市販の標準ポリスチレンの測定から求めた検量線(標準ポリスチレンのピーク分子量を使用して作成)を使用して求めた重量平均分子量である。尚、クロマトグラム中にピークが複数有る場合の分子量は、各ピークの分子量と各ピークの組成比(クロマトグラムのそれぞれのピークの面積比より求める)から求めた平均分子量をいう。また、分子量分布は、得られた重量平均分子量と数平均分子量の比である。

[0036]

②水添共重合体の物性

5) 水添共重合体の反発弾性

BS 903のダンロップ反発弾性試験に準拠して、圧縮試験片の反発弾性を 測定した。 測定温度は、23℃で行った。

6) 水添共重合体の耐傷付き性

JIS K5400の鉛筆引っかき試験に準拠して、圧縮試験片の耐傷付き性 を測定した。硬度HBの鉛筆を使用し、試料を引っかいた後の状態を目視で判定 した。 尚、測定温度は23℃、荷重は200gで行った。<判定基準は、下記>

結果 判定基準

◎ :傷が残らない

△ : 傷が僅かに残る

× :傷がはっきり残る

[0037]

7) 水添共重合体の耐ブロッキング性

直径 5 c mの金属円筒に、同じ形状のサンプルペレット60gを入れ、上から重り(1160g)をのせた。この状態で、20時間、42℃に加温したギヤオーブン中に置いた。加温後、円筒を取り外し、ペレットの付着状態を観察し、ブロッキング性の良否を判断した。尚、各サンプルは、1500ppm相当のステアリン酸カルシウムを添加した上で、

評価を行った。<判定基準は、下記>

結果 判定基準

◎ :ほぐれる 3粒以上付いている割合が50%未満

△ :ほぐれる 3粒以上付いている割合が50%以上

× : 固まってほぐれない

[0038]

③水添共重合体組成物の物性

I. 熱可塑性樹脂組成物

熱可塑性樹脂と水添共重合体、あるいは熱可塑性樹脂を二軸押出機 (PCM30)で混練し、ペレット化することにより組成物を得た。押出条件は、シリンダー温度300℃、スクリュー回転数150rpmであった。

使用した各成分を下記に示す。

* 熱可塑性樹脂

- ・PPE (2, 6-キシレノールを酸化重合して得た、還元粘度 0. 43のポリフェニレンエーテル)
 - ・HI-PS<高耐衝撃性ポリスチレン> (475D:A&M(株)製)
- 8) 耐衝整性

JIS K7110に準拠して、射出成形試験片のアイゾット衝撃強度(ノッチ付き)を測定した。測定温度は、23℃で行った。

9)加工特性

射出成形した成形品の外観を下記の評価基準に従って目視評価した。

〇:射出成形品の外観良好

Δ:射出成形品の表面にフローマークを有する

[0039]

II. ゴム状重合体組成物

水添共重合体とゴム状重合体を二軸押出機(PCM30)で混練し、ペレット 化することにより組成物を得た。押出条件は、シリンダー温度230℃、スクリュー回転数300rpmであった。

使用した成分を下記に示す。

- *ゴム状重合体
- ・SEBS < スチレンブタジエンブロック共重合体の水素添加物> (タフテックH1221: 旭化成(株)製)
- 10) 引張特性(引張強度と伸び)

JIS K6251に準拠して測定した。

また、水添反応に用いた水添触媒は、下記の方法で調製した。

窒素置換した反応容器に乾燥、精製したシクロ ヘキサン 1 リットルを仕込み、ビス (η^5 ーシクロペンタジエニル) チタニウム ジクロリド 1 0 0 ミリモルを添加し、十分に攪拌しながらトリメチルアルミニウム 2 0 0 ミリモルを含む η - へキサン溶液を添加して、室温にて約 3 日間反応させた。

[0040]

【実施例】

実施例1

内容積が10L、L/D=4の撹拌装置及びジャケット付き槽型反応器を2基使用して連続重合を行った。1基目の反応器の底部から、ブタジエン濃度が24重量%のシクロヘキサン溶液を4.51L/hrの供給速度で、スチレン濃度が24重量%のシクロヘキサン溶液を5.97L/hrの供給速度で、またn-ブチルリチウムをモノマー100gに対して0.077gになるような濃度に調整したシクロヘキサン溶液を2.0L/hrの供給速度で、更にN,N,N',N',N',-テトラメチルエチレンジアミンのシクロヘキサン溶液をn-ブチルリチウム1モルに対して0.44モルになるような供給速度でそれぞれ供給し、90℃で連続重合した。反応温度はジャケット温度で調整し、反応器の底部付近の温度は約88℃、反応器の上部付近の温度は約90℃であった。重合反応器における平均滞留時間は、約45分であり、ブタジエンの転化率はほぼ100%、スチレンの転化率は99%であった。

[0041]

1基目から出たポリマー溶液を2基目の底部から供給、また同時に、スチレン 濃度が24重量%のシクロヘキサン溶液を2.38L/hrの供給速度で2基目 の底部に供給し、90℃で連続重合した。2基目出口でのスチレンの転化率は9 8%であった。

連続重合で得られたポリマーを分析したところ、スチレン含有量は67重量%、ポリスチレンブロック含有量が20重量%、ブタジエン部のビニル結合量は、14重量%であった。

次に、連続重合で得られたポリマーに、上記水添触媒をポリマー100重量部 当たりTiとして100ppm添加し、水素圧0.7MPa、温度65℃で水添反 応を行った。

得られた水添重合体(ポリマー1)の特性を表-1に示した。

[0042]

実施例2

1基目と2基目に供給するスチレンの供給量を変える以外は、実施例1と同様の方法で連続重合を行い、その後実施例1と同様に水添反応を行った。得られた水添重合体(ポリマー2)の特性を表-1に示した。



n ーブチルリチウムの供給量を変える以外は、実施例1と同様の方法で連続重合を行い、その後実施例1と同様に水添反応を行った。得られた水添重合体(ポリマー3)の特性を表-1に示した。

[0043]

比較例1

1基目と2基目に供給するスチレンの供給量を変える以外は、実施例1と同様の方法で連続重合を行い、その後実施例1と同様に水添反応を行った。得られた水添重合体(ポリマー4)の特性を表-1に示した。

比較例2

市販のスチレンーブタジエンランダム共重合体であるアサプレン6500<日本エラストマー(株)製>をベースポリマーとし、実施例1と同様に水添反応を行った。得られた水添重合体(ポリマー5)の特性を表-1に示した。

[0044]

比較例3

1基目と2基目に供給するスチレンの供給量を変える以外は、実施例1と同様の方法で連続重合を行い、その後実施例1と同様に水添反応を行った。得られた水添重合体(ポリマー6)の特性を表-1に示した。

比較例4

n ーブチルリチウムの供給量を変える以外は、実施例1と同様の方法で連続重合を行い、その後実施例1と同様に水添反応を行った。得られた水添重合体(ポリマー7)の特性を表-1に示した。

比較例5

水素添加率を80%に調整する以外実施例1と同様の方法で水添重合体(ポリマー8)を得て、その特性を表-1に示した。

[0045]

実施例4及び比較例6~8.

表 - 2 に示 した配合量の重合体組成物を作製し、射出成形品の物性を測定し、 その結果を表 - 2 に示した。

実施例5

ポリマー1の水添共重合体70重量部とゴム状重合体<SEBS>30重量部の重合体組成物を作製し、その圧縮成型品の引張特性を測定した。 引張強度170(Kg/cm²)、伸び600(%) と優れた性能を示した。 【0046】



【表1】

表-1 水添共重合体の特性

									A 15. C. 21.	
				重合体の構造					里台体の物性	H
	サンプル番号	スチレン合有量	ポリスチレンブロック ビニル結合量	ビニル結合量	水素添加率	分子量	分子最分布	反発彈性	耐傷付き性	政プロッキング住
		(華春%)	含有量(莖量%)	(重量%)	(%)	(33)	(Mw/Mn)	(%)		
実施例 1	ポリマー1	67	20	14	86	20.0	1.9	15	0	0
実施例 2	ポリマー2	75	26	12	66	18.1	1.9	13	0	0
実施例 3	ポリマー3	99	18	14	87	23.2	1.9	17	0	©
比較例 1	ポリマー4	45	18	15	86	20.2	6.1	59	×	×
比較例 2	ポリマー5	65	60	15	97	18.5	1.1	3	0	٧
比較例 3	ポリマー6	91	25	12	86	21.4	1.9	2	0	0
比較例 4	ポリマーフ	99	19	14	66	7.5	1.8	7	٥	×
比較例 5	ポリマー8	. 65	20	14	80	20.4	1.9	13	×	×

[0047]



【表2]

表一2 重合体組成物の物性

			組成物の構成	の構成			組成物の物性	の物性
/	蘇	熱可塑性樹脂	熱可	熱可塑性樹脂	水添	水添共宜合体	Izod衝擊強度	加工特性
7	種類	配合量(重量%)	種類	配合量(重量%)	種類	配合量(重量%)	(J/m)	
実施例 4	PPE	50		1	ポリマー1	20	NB *	0
比較例 6	PPE	50		·I	ポリマー 5	20	NB *	Δ
比較例 7	PPE	50		İ	ポリマー 6	50	40	0
比較例 8	Bdd	50	HI-PS	50		l	320	٥

[0048]

【発明の効果】

本発明の水添共重合体は、取り扱い性(耐ブロッキング性)が良好で、且つ反発弾性と耐傷付き性に優れる。さらに本発明の水添共重合体を他の熱可塑性樹脂やゴム状重合体とブレンドした組成物は、耐衝撃性、引張強度、成形加工性等に優れる。これらの特徴を生かして、射出成形、押出成形などによって各種形状の成型品に加工でき、自動車部品(自動車内装材料、自動車外装材料)食品包装容器などの各種容器、家電用品、医療機器部品、工業部品、玩具等に用いることができる。



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 取り扱い性(耐ブロッキング性)、反発弾性及び耐傷付き性に優れ、 さらに他の熱可塑性樹脂やゴム状重合体とブレンドした場合に耐衝撃性、引張強 度、成形加工性等に優れた成型品の入手を可能とする水添共重合体を提供するこ と。

【解決手段】 共役ジエンとビニル芳香族化合物からなり、下記一般式から選ばれる少なくとも一つの構造を有する共重合体の水素添加物であって、

- \odot S-H
- \circ S-H-S
- 3(S-H)m-X
- (S-H) n-X-(H) p

(ここで、Sは共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体 ブロックであり、Hはビニル芳香族化合物重合体ブロックである。mは 2以上の整数であり、n及びpは1以上の整数である。Xはカップリン グ剤残基を示す。)

- (1) ビニル芳香族化合物の含有量が60重量%越え、90重量%未満、
- (2) Hの含有量が共重合体中の10~40重量%、
- (3) 重量平均分子量が10万を越え50万未満、

なし

(4) 共重合体中の共役ジェン化合物に基づく二重結合の85%以上が水添されていることを特徴とする水添共重合体、又は該水添共重合体(1~99重量部)と熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体(99~1重量部)からなる重合体組成物。

【選択図】



認定・付加情報

特許出願の番号 特願2002-055388

受付番号 50200287152

書類名 特許願

担当官 第六担当上席 0095

作成日 平成14年 3月 6日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年 3月 1日

【特許出願人】

【識別番号】 000000033

【住所又は居所】 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

【氏名又は名称】 旭化成株式会社

【代理人】 申請人

, 【識別番号】 100108693

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門一丁目2番29号 虎ノ門産業

ビル

【氏名又は名称】 鳴井 義夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100068238

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門一丁目2番29号 虎ノ門産業

ビル 清栄特許事務所

【氏名又は名称】 清水 猛

【選任した代理人】

【識別番号】 100095902

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門一丁目2番29号 虎ノ門産業

ビル 清栄特許事務所

【氏名又は名称】 伊藤 穣

【選任した代理人】

【識別番号】 100103436

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門一丁目2番29号 虎ノ門産業

ビル 清栄特許事務所

【氏名又は名称】 武井 英夫



出願入履歷情報

識別番号

[000000033]

1. 変更年月日 2001年 1月 4日

[変更理由] 名称変更

住 所 大阪府大阪市北区堂島浜 1 丁目 2 番 6 号

氏 名 旭化成株式会社